```
2000:454387 CAPLUS
AN
DN
    133:58703
ED
    Entered STN: 06 Jul 2000
ΤI
    Preparation of episulfides as materials for eyeqlass lenses with high
    refractive index and Abbe number
    Amagai, Shoichi; Yoshimura, Yuichi; Takeuchi, Motoharu; Niimi, Norimoto;
IN
    Horikoshi, Hiroshi; Shimuta, Masanori; Uemura, Nobuyuki
    Mitsubishi Gas Chemical Co., Ltd., Japan
PA
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.
SO
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
LA
    Japanese
    ICM C07D331-02
ICS G02B001-04
IC
    27-4 (Heterocyclic Compounds (One Hetero Atom))
    Section cross-reference(s): 35, 63, 73
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                                       APPLICATION NO. DATE
                       KIND
                             DATE
    -----
                             -----
                                        -----
                                                              -----
    JP 2000186086
                       A2
PI
                             20000704
                                        JP 1999-293017
                                                       19991014
PRAI JP 1998-293773
                       Α
                             19981015
CLASS
PATENT NO.
               CLASS PATENT FAMILY CLASSIFICATION CODES
               ----
                     -------
              ICM
JP 2000186086
                      C07D331-02
               ICS
                      G02B001-04
```

$$-y_n-R1$$
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $R^4$ 

CASREACT 133:58703

os

GI

IT

AB Episulfides having the structures of I (R1 = C1-10 hydrocarbyl, bond; (R2-R4) = C1-10 hydrocarbyl, (H; (X = S; Y) = 0, (S) Se, Te; (n = 0) 1) areprepared by treatment of epoxides I (R1-R4, Y, n = same as above; X = O) with thiocyanate salts at 10-40° in mixts. of water and organic solvents, with which the epoxides are miscible. The episulfides are also useful in manufacture of other optical materials, e.g. optical fibers, filters, etc. (Bis(β-epoxypropylthio)ethane was treated with K thiocyanate at 15° for 15 h in aqueous MeOH to give 77% bis (βepithiopropylthio) ethane) Polymerization of the product in a mold gave a lens with refractive index 1.71 and and Abbe number 36. ST eyeglass lens material episulfide prepn; optical material episulfide prepn; sulfuration epoxide water methanol mixed solvent; thiocyanate sulfuration epoxide mixed solvent IT Alcohols, uses RL: NUU (Other use, unclassified); USES (Uses)

(C≤3, mixed solvent system containing; preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number)

(organic, mixed; preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number)

IT Eyeglass lenses Sulfuration

(preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number)

IT Polythioethers RL: DEV (Device component use); PRP (Properties); SPN (Synthetic preparation); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); PREP

103276-84-0 207556~36-3

(Preparation); USES (Uses) (preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number) IT Optical materials (preparation of episulfides as materials for optical materials high refractive index and Abbe number) 64-17-5, Ethanol, uses ·IT 67-56-1, Methanol, uses RL: NUU (Other use, unclassified); USES (Uses) (mixed solvent system containing; preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number) IT 188830-00-4P 188830-03-7P 188830-04-8P RL: DEV (Device component use); PRP (Properties); SPN (Synthetic preparation); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); PREP (Preparation); USES (Uses) (preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number) IT 188829-92-7P 188829-96-1P 188829-97-2P RL: IMF (Industrial manufacture); RCT (Reactant); SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation); RACT (Reactant or reagent) (preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number) IT) 333-20-0, Potassium thiocyanate 540-72-7, Sodium thiocyanate 14974-71-1 (103296-84-0)(207556-36-3) RL: RCT (Reactant); RACT (Reactant or reagent) (preparation of episulfides as materials for eyeglass lenses with high refractive index and Abbe number)

RN 103296-84-0 REGISTRY

ED Entered STN: 19 Jul 1986

CN Oxirane, 2,2'-[1,2-ethanediylbis(thiomethylene)]bis- (9CI) (CF INDEX NAME)

OTHER NAMES:

CN 1,2-Bis (glycidylthio) ethane

FS 3D CONCORD

MF C8 H14 O2 S2

CI CÓM

SR CA

LC STN Files: CA, CAPLUS, CASREACT, USPATFULL

\*\*PROPERTY DATA AVAILABLE IN THE 'PROP' FORMAT\*\*

12 REFERENCES IN FILE CA (1907 TO DATE)

12 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1907 TO DATE)

RN207556-36-3 REGISTRY ED Entered STN: 24 Jun 1998 Oxirane, 2,2'-[thiobis(2,1-ethanediylthiomethylene)]bis- (9CI) (CA INDEX CN NAME) FS 3D CONCORD MF C10 H18 O2 S3 CI COM SR CA LC STN Files: CA, CAPLUS, CASREACT - s-<del>(</del> сн<sub>2</sub>-- сн<sub>2</sub>-- s-- сн<sub>2</sub>-- сн<sub>2</sub>-<del>)</del> s-- сн<sub>2</sub> \*\*PROPERTY DATA AVAILABLE IN THE 'PROP' FORMAT\*\*

7 REFERENCES IN FILE CA (1907 TO DATE)
7 REFERENCES IN FILE CAPLUS (1907 TO DATE)

DERWENT-ACC-NO:

2000-620885

DERWENT-WEEK:

200060

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Production of episulfide compound, useful as an optical material, by allowing thiocyanate to react with an epoxy compound in a specific temperature range and solvent

PATENT-ASSIGNEE: MITSUBISHI GAS CHEM CO INC[MITN]

PRIORITY-DATA: 1998JP-0293773 (October 15, 1998)

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAINIPC

 JP 2000186086 A
 July 4, 2000
 N/A
 018
 C07D 331/02

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO APPL-DATE

JP2000186086A N/A 1999JP0293017 October 14, 1999

INT-CL (IPC): C07D331/02, G02B001/04

ABSTRACTED-PUB-NO: JP2000186086A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Production of an episulfide compound (2) by allowing thiocyanate to react with an epoxy compound (1) is new, which is characterized by allowing the reaction to proceed at temperatures ranging from 10 to 40 deg. C in a mixed solvent of an organic solvent capable of dissolving the epoxy compound and water.

DETAILED DESCRIPTION - Production of an episulfide compound represented by the following formula (2) by allowing thiocyanate to react with an epoxy compound represented by the following formula (1) is new, which is characterized by allowing the reaction to proceed at temperatures ranging from 10 to 40 deg. C in a mixed solvent of an organic solvent capable of dissolving the epoxy compound and water.

R1 = 0-10C hydrocarbon;

R2, R3 and R4 = 1-10C hydrocarbon group or H;

Y = O, S, Se or Te;

n = 0 or 1.

USE - The episulfide compound of this invention is useful as an optical material including e.g. plastic lens, prism, optical fiber, information recording substrate and filter, especially plastic lens for eyeglasses.

ADVANTAGE - By the present invention, the quality of optical materials of high refractive index having the balance of high refractive index and Abbe's number is remarkably improved.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: PRODUCE COMPOUND USEFUL OPTICAL MATERIAL ALLOW THIOCYANATE REACT EPOXY COMPOUND SPECIFIC TEMPERATURE RANGE SOLVENT

DERWENT-CLASS: A41 E12 E13 P81

PAT-NO:

JP02000186086A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 2000186086 A

TITLE:

PRODUCTION OF EPISULFIDE COMPOUND

PUBN-DATE:

July 4, 2000

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY N/A AMETANI, SHOICHI N/A YOSHIMURA, YUICHI N/A TAKEUCHI, MOTOHARU NIIMI, TOKUKI N/A N/A HORIKOSHI, YU N/A SHIMUTA, MASANORI UEMURA, NOBUYUKI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME MITSUBISHI GAS CHEM CO INC COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP11293017

APPL-DATE:

October 14, 1999

PRIORITY-DATA: 10293773 (October 15, 1998)

INT-CL (IPC): C07D331/02, G02B001/04

#### ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject compound useful for an optical material of a high quality having high refractive index ata high yield by reacting a specific epoxy compound with a thiocyanate compound in a specific solvent at a specific range of temperature.

SOLUTION: This compound has a structure of formula II and is obtained by reacting an epoxy compound (e.g. anorganic compound having an epithio group, an epithioalkyloxy group, an epithioalkylthio group, an epithioalkylseleno group or an epithioalkyltelluro group) having a structure of formula I [R1 is a 0-10C hydrocarbon; R2-R4 are each a 1-10C hydrocarbon group or H; Y is O, S, Se or Te; (n) is 0 or 1] with a thiocyanate compound in a mixed solvent of an organic solvent in which the epoxy compound can be dissolved (preferably an alcohol, especially an alcohol having ≤3C) with water (preferably a volume ratio of water/organic solvent is 0.10.0) at 10-40°C.

COPYRIGHT: (C) 2000, JPO

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-186086 (P2000-186086A)

(43)公開日 平成12年7月4日(2000.7.4)

(51) Int.CL7

識別記号

FΙ

テーヤコート\*(参考)

C 0 7 D 331/02 G 0 2 B 1/04 C 0 7 D 331/02 G 0 2 B 1/04

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 18 頁)

(21)出願番号	<b>特顧平11-293017</b>	(71)出願人	000004466
			三菱瓦斯化学株式会社
(22)出顧日	平成11年10月14日(1999, 10, 14)		東京都千代田区丸の内2丁目5番2号
(		(72)発明者	•
(31) 優先権主張番号	特顧平10-293773		東京都場飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦
(32) 優先日	平成10年10月15日(1998, 10, 15)		斯化学株式会社東京研究所内
(33) 優先椒主張国	日本(JP)	(72)発明者	吉村 祐一
(40) 50,51,550	4		東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦
			斯化学株式会社東京研究所内
		(72)発明者	竹内 基腈
		(10/76971	東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦
			斯化学株式会社東京研究所内
			MILE TANAL TOWNS IN THE TANAL TO THE TANAL THE TANAL TO T
			最終官に続く
		ı	ACT ALLES !

# (54) 【発明の名称】 エピスルフィド化合物の製造方法

# (57)【要約】

【課題】エポキシ化合物にチオシアン酸塩を反応させて エピスルフィド化合物を製造するための適正な反応条件 を開発し、反応収率を向上させる。

【解決手段】エポキシ化合物が溶解可能な有機溶媒と水との混合溶媒を使用し、10~40℃の温度で反応を行う。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記(1)式で表される構造を有するエポ キシ化合物にチオシアン酸塩を反応させて下記(2)式 で表される構造を有するエピスルフィド化合物を製造す\* \* る方法において、エポキシ化合物が溶解可能な有機溶媒 と水との混合溶媒中、10~40℃の温度で反応を行う ことを特徴とするエピスルフィド化合物の製造方法。

【化1】

(式中、R<sup>1</sup> は炭素数0~1 0の炭化水素、R<sup>2</sup> 、R<sup>3</sup> 10%は0または1を示す。) およびR4 はそれぞれ炭素数1~10の炭化水素基また は水素を示す。YはO、S、SeまたはTeを示し、n※

【化2】

(式中、R1 は炭素数0~10の炭化水素、R2、R3 およびR4 はそれぞれ炭素数1~10の炭化水素基また は水素を示す。Yは、O、S、SeまたはTeを示し、 nは0または1を示す。)

【請求項2】混合溶媒の混合比が水/有機溶媒の体積比 で、0.1~10.0である請求項1記載のエピスルフ ィド化合物の製造方法。

【請求項3】有機溶媒が、アルコールである請求項1記 載のエピスルフィド化合物の製造方法。

【請求項4】アルコールが、炭素数3以下である請求項 3記載のエピスルフィド化合物の製造方法。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、プラスチックレンズ、 プリズム、光ファイバー、情報記録基板、フィルター等 の光学材料、中でも、眼鏡用プラスチックレンズを製造 する方法に関するものである。

## [0002]

【従来の技術】プラスチック材料は軽量かつ朝性に富 み、また染色が容易であることから、各種光学材料、特 に眼鏡レンズに近年多用されている。光学材料、中でも 眼鏡レンズに特に要求される性能は、低比重に加える に、高透明性および低黄色度、光学性能として高屈折率 40 と高アッペ数であり、高屈折率はレンズの薄肉化を可能 とし、高アッベ数はレンズの色収差を低減する。本願発 明者らは薄い肉厚および低い色収差を有する屈折率1.

★7以上かつアッベ数35以上の光学材料を可能とする新 規なエピスルフィド化合物を見いだし、先に特許出願を 20 行った (特開平9-71580、特開平9-11097 9、特開平9-255781)。しかしながら、ここで 見い出されたエピスルフィド化合物は、反応条件によっ ては着色およびポリマーが生成し、その結果、反応収率 の低下や該化合物を重合して得られる光学材料の黄色化 や白濁化さらには耐熱性の低下により、レンズの品質の 低下が発生した。そのため、エピスルフィド化合物を製 造する際の反応条件の適正化が望まれていた。

# [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明が解決しようと 30 する課題は、エピスルフィド化合物の適正な反応条件を 開発し、反応収率を向上させ、従来技術では不可能であ った高い屈折率とアッベ数のバランスを有する高屈折率 光学材料の品質を高めることにある。

# [0004]

【課題を解決するための手段】本発明の課題は、下記 (1) 式で表されるエポキシ化合物にチオシアン酸塩を 反応させて下記(2)式で表されるエピチオ構造を有す るエピスルフィド化合物を製造する方法において、エポ キシ化合物が溶解可能な有機溶媒と水との混合溶媒中、 10~40℃の温度で反応を行うことを特徴とする製造 方法により解決した。

【化3】

(式中、R1 は炭素数0~10の炭化水素、R2、R3 ☆は水素を示す。YはO、S、SeまたはTeを示し、n およびR<sup>1</sup> はそれぞれ炭素数1~10の炭化水素基また☆50 は0または1を示す。)

【化4】

(式中、R1 は炭素数1~10の炭化水素、R2、R3 およびR4 はそれぞれ炭素数1~10の炭化水素基また は水素を示す。YはO、S、SeまたはTeを示し、n は0または1を示す。)

#### [0005]

【発明の実施の形態】本発明で製造するエピスルフィド 化合物は、光学材料とした時に高い屈折率と高いアッベ 数および両者の良好なバランスを発現するものであり、 従って上記(1)式中のR1 は好ましくはメチレンおよ びエチレンであり、R2、R3 およびR4 は好ましくは 水素およびメチル基である。より好ましくはR1 はメチ レンであり、R2、R3 およびR4 は水素である。nは 0~1を表すが、好ましくはnが1である。YはO、 志向する場合はS、SeまたはTeが有利である。

【0006】本発明の上記(1)式で表される構造を有 するエピスルフィド化合物とはこの条件を満たす有機化 合物をすべて包括するが、より好ましくは、上記(1) 式で表される構造を2個以上有する化合物である。上記 (1) 式で表される構造を有する化合物の具体例は以下 のものである。

- (A) エピチオ基を有する有機化合物
- (B) エピチオアルキルオキシ基を有する有機化合物
- (C) エピチオアルキルチオ基を有する有機化合物
- (D) エピチオアルキルセレノ基を有する有機化合物
- (E) エピチオアルキルテルロ基を有する有機化合物 以上の(A)、(B)、(C)、(D)、(E)の有機 化合物は鎖状化合物、分岐状化合物、脂肪族環状化合 物、芳香族化合物、または窒素、酸素、硫黄、セレン、 テルル原子を含むヘテロ環化合物を主骨格とするもので あり、エピチオ基、エピチオアルキルオキシ基、エピチ オアルキルチオ基、エピチオアルキルセレノ基、エピチ オアルキルテルロ基を1分子中に同時に有してもかまわ ない。さらにこれらの化合物は、分子内に、スルフィ ド、セレニド、テルリド、エーテル、スルフォン、ケト ン、エステル、アミド、ウレタン等の結合を含んでもよ 11

【0007】(A)のエピチオ基を1個以上有する有機 化合物の好ましい具体例は、エポキシ基(グリシジル基 ではない)を有する化合物のエポキシ基の1個以上をエ ピチオ基に置換した化合物を代表例としてあげることが できる。より具体的な例示方法をとるとすれば、以下を 代表例としてあげることができる。

鎖状脂肪族骨格を有する有機化合物:1 、1 −ビス (エ\*50 フェニル) メタン、ビス〔4 − (β−エピチオプロピ

\* ピチオエチル) メタン

1-(エピチオエチル)-1-(β-エピチオプロピ ル) メタン

10 1、1ービス(βーエピチオプロピル)メタン 1-(エピチオエチル)-1-(β-エピチオプロピ ル) エタン 、1、2ービス(βーエピチオプロピル) エタン

1-(エピチオエチル)-3-(β-エピチオプロピ  $\nu$ ) ブタン、1、3-ビス ( $\beta$ -エピチオプロピル) プ ロパン、1-(エピチオエチル)-4-(β-エピチオ プロピル)ペンタン

1, 4-ビス ( $\beta-$ エピチオプロピル) ブタン、1-(エピチオエチル) -5-(β-エピチオプロピル)へ S、SeまたはTeの何れでも構わないが、高屈折率を 20 キサン、1 - (エピチオエチル) -2 - ( $\gamma$  -エピチオ ブチルチオ) エタン、1-(エピチオエチル)-2-[2-(アーエピチオブチルチオ)エチルチオ]エタ ン、テトラキス (B-エピチオプロピル) メタン、1, 1, 1-トリス ( $\beta-$ エピチオプロピル) プロパン、 1, 3-ビス (β-エピチオプロピル) -1- (β-エ ピチオプロピル) -2-チアプロパン、1、5-ビス  $(\beta - x U + x)^2 - 2 = 4 - U + 2 = 4 - U$ オプロピル) -3-チアペンタン、

> 脂肪族環状骨格を有する化合物:1,3または1,4-30 ピス (エピチオエチル) シクロヘキサン、1,3または 1, 4-ビス(β-エピチオプロピル)シクロヘキサ ン、2、5ービス (エピチオエチル) -1, 4*ージチ*ア ン、2、5ーピス ( $\beta$ -エピチオプロピル) -1, 4-ジチアン、4ーエピチオエチルー1、2ーシクロヘキセ ンスルフィド、4ーエポキシー1、2ーシクロヘキセン スルフィド、等の脂肪族環状構造を1個有する化合物 や、2, 2-ビス〔4-(エピチオエチル)シクロヘキ シル)プロパン、2、2ービス〔4ー(β-エピチオプ ロピル) シクロヘキシル) プロパン、ビス〔4-(エピ 40 チオエチル)シクロヘキシル]メタン、ビス〔4-(β ーエピチオプロピル) シクロヘキシル] メタン、ビス [4-(β-エピチオプロピル)シクロヘキシル]スル フィド、ビス〔4-(エピチオエチル)シクロヘキシ ル] スルフィド、等の脂肪族環状構造を2個有する化合

芳香族骨格を有する化合物:1,3または1,4-ビス (エピチオエチル) ベンゼン、1,3または1,4-ビ ス (β-エピチオプロピル) ベンゼン、等の芳香族骨格 を1個有する化合物や、ビス〔4-(エピチオエチル)

ル) フェニル] メタン、2, 2-ビス [4-(エピチオ エチル) フェニル) プロパン、2, 2-ビス (4-(β ーエピチオプロピル) フェニル] プロパン、ビス〔4-(エピチオエチル) フェニル) スルフィド、ビス〔4-(β-エピチオプロピル) フェニル) スルフィド、ビス [4-(エピチオエチル)フェニル]スルフォン、ピス [4-(β-エピチオプロピル)フェニル]スルフォ ン、4,4'ービス (エピチオエチル) ピフェニル、 4. 4'-ビス(β-エピチオプロピル) ビフェニル、 等の芳香族骨格を2個有する化合物。さらには、これら 10 の化合物のエピチオ基の水素の少なくとも1個がメチル

基で置換された化合物も例示となる。 【0008】(B)のエピチオアルキルオキシ基を1個 以上有する有機化合物の好ましい具体例は、エピハロヒ ドリンから誘導されるエポキシ化合物のグリシジル基の 1個以上をエピチオアルキルオキシ基 (チオグリシジル 基) に置換した化合物を代表例としてあげることができ る。該エポキシ化合物の具体例としては、ヒドロキノ ン、カテコール、レゾルシン、ビスフェノールA、ビス フェノールF、ビスフェノールスルフォン、ビスフェノ 20 ールエーテル、ビスフェノールスルフィド、ハロゲン化 ビスフェノールA、ノボラック樹脂等の多価フェノール 化合物とエピハロヒドリンの縮合により製造されるフェ ノール系エポキシ化合物;エチレングリコール、ジエチ レングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレ ングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレング リコール、ポリプロピレングリコール、1、3-プロパ ンジオール、1、4ーブタンジオール、1、6ーヘキサ ンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、ト リメチロールプロパントリメタクリレート、ペンタエリ 30 N, N'ージエチルー1,4ージアミノブタン、N, スリトール、1、3-または1、4-シクロヘキサンジ オール、1、3-または1、4-シクロヘキサンジメタ ノール、水添ビスフェノールA、ビスフェノールA・エ チレンオキサイド付加物、ビスフェノールA・プロピレ ンオキサイド付加物等の多価アルコール化合物とエピハ ロヒドリンの縮合により製造されるアルコール系エポキ シ化合物;アジピン酸、セバチン酸、ドデカンジカルボ ン酸、ダイマー酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタ ル酸、テトラヒドロフタル酸、メチルテトラヒドロフタ ル酸、ヘキサヒドロフタル酸、ヘキサヒドロイソフタル 40 酸、ヘキサヒドロテレフタル酸、ヘット酸、ナジック 酸、マレイン酸、コハク酸、フマール酸、トリメリット 酸、ベンゼンテトラカルボン酸、ベンゾフェノンテトラ カルボン酸、ナフタリンジカルボン酸、ジフェニルジカ ルボン酸等の多価カルボン酸化合物とエピハロヒドリン の縮合により製造されるグリシジルエステル系エポキシ 化合物;エチレンジアミン、1,2-ジアミノプロパ ン、1,3-ジアミノプロパン、1,2-ジアミノブタ  $\lambda$ , 1, 3- $\beta$ 7,  $\beta$ 7,  $\beta$ 7,  $\beta$ 8,  $\beta$ 9,  $\beta$ 9,  $\beta$ 9,  $\beta$ 9,  $\delta$ 9, 

サン、1,7-ジアミノヘプタン、1,8-ジアミノオ クタン、ビスー (3-アミノプロピル) エーテル、1, 2-ビスー(3-アミノプロポキシ)エタン、1,3-ビスー (3ーアミノプロポキシ) -2, 2' ージメチル プロパン、1,2-、1,3-または1,4-ピスアミ ノシクロヘキサン、1,3-あるいは1,4-ビスアミ ノメチルシクロヘキサン、1,3-または1,4-ビス アミノエチルシクロヘキサン、1,3-または1,4-ビスアミノプロビルシクロヘキサン、水添4,4' -ジ アミノジフェニルメタン、イソホロンジアミン、1,4 ービスアミノプロビルピペラジン、mー、またはpーフ ェニレンジアミン、2,4-または2,6-トリレンジ アミン、mー、またはpーキシリレンジアミン、1,5 ーまたは、2,6ーナフタレンジアミン、4,4'ージ アミノジフェニルメタン、4,4'ージアミノジフェニ ルエーテル、2, 2-(4, 4'-ジアミノジフェニ ル) プロパン等の一級ジアミン、N, N' -ジメチルエ チレンジアミン、N, N' ージメチルー1, 2ージアミ ノプロパン、N, N' ージメチルー1, 3ージアミノプ ロパン、N, N' ージメチルー1, 2ージアミノブタ ン、N, N' -ジメチル-1, 3-ジアミノブタン、 N, N' -ジメチル-1, 4-ジアミノブタン、N, N'ージメチルー1,5-ジアミノペンタン、N,N' ージメチルー1,6ージアミノヘキサン、N,N'ージ メチルー1, 7-ジアミノヘプタン、N, N' -ジエチ ルエチレンジアミン、N. N' -ジエチル-1, 2-ジ アミノプロパン、N, N' -ジエチル-1, 3-ジアミ ノプロパン、N, N' ージエチルー1, 2ージアミノブ タン、N, N'ージエチルー1, 3ージアミノブタン、 N' -ジエチル-1, 6-ジアミノヘキサン、ピペラジ ン、2-メチルピペラジン、2,5-あるいは2,6-ジメチルピペラジン、ホモピペラジン、1.1-ジー (4-ピペリジル) ーメタン、1, 2-ジー(4-ピペ リジル) ーエタン、1、3ージー(4ーピペリジル)ー プロパン、1,4-ジー(4-ピペリジル)ーブタン等 の二級ジアミンとエピハロヒドリンの縮合により製造さ れるアミン系エポキシ化合物;上述の多価アルコール、 フェノール化合物とジイソシアネートおよびグリシドー ル等から製造されるウレタン系エポキシ化合物等をあげ ることができる。より具体的な例示方法をとるならば、 以下のものを代表例としてあげることができる。 鎖状脂肪族骨格を有する有機化合物: ビス (β-エピチ オプロピル) エーテル ビス (β-エピチオプロピルオキシ) メタン、1, 2-ビス (β-エピチオプロピルオキシ) エタン、1,3-ビス (β-エピチオプロピルオキシ) プロパン、1,2 ービス (β-エピチオプロピルオキシ) プロパン、1-(β-エピチオプロピルオキシ)-2-(β-エピチオ

エピチオプロピルオキシ) ブタン、1,3-ビス (β-エピチオプロピルオキシ) ブタン、1-(β-エピチオ プロピルオキシ) -3-(β-エピチオプロピルオキシ メチル) ブタン、1,5ービス (β-エピチオプロビル オキシ) ペンタン、1-(β-エピチオプロビルオキ シ) -4-(B-エピチオプロピルオキシメチル)ペン タン、1、6-ビス (B-エピチオプロピルオキシ) へ キサン、1-(β-エピチオプロピルオキシ)-5-(β-エピチオプロピルオキシメチル) ヘキサン、1-ピチオプロピルオキシエチル) オキシ〕エタン、1-(β-エピチオプロピルオキシ)-2-[〔2-(2β-エピチオプロピルオキシエチル) オキシエチル] オ キシ] エタン等の鎖状有機化合物等を、また、テトラキ ス(β-エピチオプロピルオキシメチル)メタン、1, 1.1-トリス(B-エピチオプロピルオキシメチル) プロバン、1,5-ビス(β-エピチオプロピルオキ ーチアペンタン、1, 5-ビス (β-エピチオプロビル オキシ)-2,4-ビス(β-エピチオプロピルオキシ 20 メチル) -3-チアペンタン、1-(β-エピチオプロ ピルオキシ) -2, 2-ビス (β-エピチオプロピルオ キシメチル) -4-チアヘキサン、1,5,6-トリス (β-エピチオプロピルオキシ)-4-(β-エピチオ プロピルオキシメチル) -3-チアヘキサン、1,8-ビス(8-エピチオプロピルオキシ)-4-(8-エピ チオプロピルオキシメチル) -3, 6-ジチアオクタ ン、1,8-ビス(β-エピチオプロピルオキシ)-4,5ビス(β-エピチオプロピルオキシメチル)-プロピルオキシ) -4, 4-ビス(β-エピチオプロピ ルオキシメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 8-ビス(8-エピチオプロピルオキシ)-2,4,5-ト リス (β-エピチオプロピルオキシメチル)-3,6-ジチアオクタン、1、8-ビス(β-エピチオプロピル オキシ) -2, 5-ビス(β-エピチオプロピルオキシ メチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 9-ビス(8 -エピチオプロピルオキシ) -5- (β-エピチオプロ ピルオキシメチル) -5-[(2-8-エピチオプロピ ルオキシエチル) オキシメチル] -3, 7-ジチアノナ 40 ン、1,10ービス ( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ) -5,6-ビス[(2-8-エピチオプロピルオキシエチ -ビス ( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ) -4, 8-ビス  $(\beta - x ピチオプロピルオキシメチル) - 3, 6, 9 -$ トリチアウンデカン、1,11-ビス(β-エピチオプ ロビルオキシ) -5、7-ビス(β-エビチオプロビル オキシメチル) -3, 6, 9-トリチアウンデカン、 1, 11-ビス ( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ) - 5,

シメチル〕 -3, 6, 9-トリチアウンデカン、1, 1 1-ビス (β-エピチオプロピルオキシ) -4, 7-ビ ス (β-エピチオプロピルオキシメチル) -3, 6, 9 -トリチアウンデカン等、

脂肪族環状骨格を有する化合物: 1,3または1,4ービス( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ)シクロヘキサン、1,3または1,4-ビス( $\beta$ -エピチオプロピルオキシメチル)シクロヘキサン、ビス〔4-( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ)シクロヘキシル〕メタン、2,2-ビス〔4-( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ)シクロヘキシル〕プロパン、ビス〔4-( $\beta$ -エピチオプロピルオキシ)シクロヘキシル〕フルフィド、2,5-ビス( $\beta$ -エピチオプロピルオキシメチル)-1,4-ジチアン、2,5-ビス( $\beta$ -エピチオプロピルオキシエチルオキシメチル)-1,4-ジチアン等、

芳香族骨格を有する化合物: 1、3または1, 4-ビス ( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) ベンゼン、1, 3または1, 4-ビス ( $\beta$ -エピチオプロビルオキシメチル) ベンゼン、等の芳香族骨格を1個有する化合物や、ビス [4-( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) フェニル] メタン、2, 2-ビス [4-( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) フェニル] プロパン、ビス [4-( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) フェニル] スルフィド、ビス [4-( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) フェニル] スルフィド、ビス [4-( $\beta$ -エピチオプロビルオキシ) ビフェニル、等の芳香族骨格を2個有する化合物。さらには、これらの化合物のエピチオ基の水素の少なくとも1個がメチル基で置換された化合物も例示となる。

【0009】(C)のエピチオアルキルチオ基を1個以上有する有機化合物の好ましい具体例は、メルカプト基を有する化合物とエピハロヒドリンから誘導されるエポキシ化合物のエポキシアルキルチオ基(具体的には、βーエポキシプロピルチオ基)の1個以上をエピチオアルキルチオ基に置換した化合物を代表例としてあげることができる。より具体的な例示方法をとるならば、以下のものを代表例としてあげることができる。

ダナル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 9-ビス( $\beta$  -x U + x + y = y = y = 0 -x U + x + y = y = y = 0 -x U + x + y = y = 0 -x U + x + y = y = 0 -x U + x + y = y = 0 -x U + x + y = y = 0 -x U + x + y = y = 0 -x U + x U + y U + y = 0 -x U + x U + y U + y = 0 -x U + x U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y U + y

ン、1-(β-エピチオプロピルチオ)-5-(β-エ ピチオプロビルチオメチル) ヘキサン、1-(β-エビ チオプロピルチオ) -2-[(2-β-エピチオプロピ ルチオエチル)チオ]エタン、1-(β-エピチオプロ ピルチオ) -2-[[2-(2-β-エピチオプロピル チオエチル) チオエチル] チオ] エタン、テトラキス 1ートリス (8-エピチオプロピルチオメチル) プロバ ン、1、5ービス (β-エピチオプロピルチオ) - 2-(β-エピチオプロピルチオメチル)-3-チアペンタ 10 ン、1, 5-ビス ( $\beta$ -エピチオプロピルチオ) -2,  $アペンタン、1-(\beta-エピチオプロピルチオ)-2,$ 2-ビス (β-エピチオプロピルチオメチル) -4-チ アヘキサン、1,5,6-トリス(β-エピチオプロピ ルチオ) -4-(β-エピチオプロピルチオメチル) -3ーチアヘキサン、1、8ービス(β-エピチオプロピ ルチオ)-4-(β-エピチオプロピルチオメチル)- $3, 6-\tilde{y}+r+1/9\nu$ ,  $1, 8-\tilde{y}-1$ プロピルチオ) -4,5ピス(β-エピチオプロピルチ 20 オメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1,8-ビス (β-エピチオプロピルチオ)-4,4-ビス(β-エ ピチオプロピルチオメチル) -3, 6-ジチアオクタ ン、1, 8-ビス ( $\beta$ -エピチオプロピルチオ) -2, 4, 5-トリス (B-エピチオプロピルチオメチル) -3. 6-ジチアオクタン、1. 8-ビス (*B*-エピチオ プロピルチオ) -2, 5-ビス (β-エピチオプロピル チオメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 9-ビス (β-エピチオプロピルチオ)-5-(β-エピチオプ ロビルチオメチル)-5-[(2-β-エビチオプロピ 30 ル基で置換された化合物も具体例となる。 ルチオエチル)チオメチル]-3,7-ジチアノナン、 1,  $10 - \forall \lambda (\beta - \lambda \forall \beta + \lambda \forall \beta \forall \beta ) - 5, 6$ ービス〔(2-8-エピチオプロピルチオエチル)チ オ) - 3, 6, 9 - トリチアデカン、1, 11 - ビス  $(\beta - \mathcal{I} \mathcal{L} + \mathcal{L}$ ピチオプロピルチオメチル)-3,6,9-トリチアウ ンデカン、1,11-ビス(β-エピチオプロピルチ オ) -5, 7-ピス (β-エピチオプロピルチオメチ ル) -3, 6, 9-トリチアウンデカン、1, 11-ビ ーエピチオプロピルチオエチル)チオメチル]ー3, ピチオプロピルチオ) -4, 7-ビス (β-エピチオプ ロピルチオメチル)-3,6,9-トリチアウンデカン

エステル基とエピチオアルキルチオ基を有する鎖状化合 物:テトラ〔2-(β-エピチオプロピルチオ)アセチ ルメチル〕メタン、1、1、1-トリ〔2-(β-エピ チオプロピルチオ) アセチルメチル〕プロパン、テトラ 

**チル**] メタン、1、1、1ートリ〔2-(β-エピチオ プロピルチオメチル)アセチルメチル〕プロパン等 脂肪族環状骨格を有する化合物:1,3または1,4-**ビス (β-エピチオプロピルチオ) シクロヘキサン、** 1,3または1,4-ビス(β-エピチオプロビルチオ メチル) シクロヘキサン2, 5-ビス(β-エピチオプ ロピルチオメチル) -1, 4-ジチアン、2, 5-ビス **4ージチア2**, 5ーピス (βーエピチオプロピルチオメ チル) -1, 4-ジチアン、2, 5-ビス (β-エピチ オプロピルチオエチルチオメチル)-1,4-ジチア等 の脂肪族環状骨格を1個有する化合物や、ビス〔4-(β-エピチオプロピルチオ)シクロヘキシル)メタ ン、2, 2-ビス〔4-(β-エピチオプロピルチオ) シクロヘキシル] プロパン、ビス [4-(β-エピチオ プロピルチオ)シクロヘキシル]スルフィド、等の脂肪 族環状骨格を2個有する化合物。

芳香族骨格を有する化合物:1,3または1,4-ビス (8-エピチオプロピルチオ) ベンゼン、1,3または 1, 4-ビス (β-エピチオプロピルチオメチル) ベン ゼン、等の芳香族骨格を1個有する化合物や、ビス〔4 - (β-エピチオプロピルチオ)フェニル]メタン、 2, 2-ビス〔4-(β-エピチオプロピルチオ)フェ ニル] プロパン、ビス〔4-(β-エピチオプロピルチ オ) フェニル] スルフィド、ビス [4-(β-エピチオ プロピルチオ)フェニル]スルフォン、4,4'ービス (β-エピチオプロピルチオ) ビフェニル等等の芳香族 骨格を2個有する化合物。さらには、これらの化合物の β-エピチオプロビル基の水素の少なくとも1個がメチ

【0010】(D) エピチオアルキルセレノ基を有する 有機化合物の好ましい具体例は、金属セレン、アルカリ 金属セレニド、アルカリ金属セレノール、アルキル(ア リール) セレノール、セレン化水素等のセレン化合物と エピハロヒドリンから誘導されるエポキシ化合物のエポ キシアルキルセレノ基(具体的には、βーエポキシプロ ピルセレノ基) の1個以上をエピチオアルキルセレノ基 に置換した化合物を代表例としてあげることができる。 より具体的な例示方法をとるならば、以下のものを代表 例としてあげることができる。

鎖状脂肪族骨格を有する有機化合物:ビス(β-エピチ オプロピル) セレニド、ビス (8-エピチオプロピル) ジセレニド、ビス (β-エピチオプロピル) トリセレニ 2-ビス ( $\beta-$ エピチオプロピルセレノ) エタン、1, 3ービス (β-エピチオプロピルセレノ) プロパン、 ン、1-(β-エピチオプロピルセレノ)-2-(β-エピチオプロピルセレノメチル) プロパン、1,4ービ

11 ス ( $\beta$ -エピチオプロピルセレノ) ブタン、 $1-(\beta-$ エピチオプロピルセレノ) -3-(β-エピチオプロピ ルセレノメチル) ブタン、1,5-ビス (β-エピチオ プロピルセレノ) ペンタン、1-(β-エピチオプロピ ルセレノ) -4-(β-エピチオプロピルセレノメチ ル) ペンタン、1,6-ビス (β-エピチオプロピルセ レノ) ヘキサン、1-(β-エピチオプロビルセレノ) -5-(β-エピチオプロピルセレノメチル) ヘキサ -β-エピチオプロピルセレノエチル)チオ〕エタン、 1-(β-エピチオプロピルセレノ)-2-[(2-(2-8-エピチオプロピルセレノエチル) セレノエチ ル] チオ] エタン、テトラキス (β-エピチオプロピル セレノメチル) メタン、1, 1, 1-トリス ( $\beta$ -エピ チオプロピルセレノメチル)プロパン、1,5-ビス (β-エピチオプロピルセレノ)-2-(β-エピチオ プロピルセレノメチル) -3-チアペンタン、1、5-ビス (β-エピチオプロピルセレノ)-2, 4-ビス (β-エピチオプロピルセレノメチル) -3-チアペン ビス (β-エピチオプロピルセレノメチル) -4-チア ヘキサン、1,5,6-トリス(β-エピチオプロピル セレノ) -4-(β-エピチオプロピルセレノメチル) -3-チアヘキサン、1,8-ビス(B-エピチオプロ ピルセレノ) -4-(β-エピチオプロピルセレノメチ  $(\beta - 3, 6 - 3)$  ル)  $(\beta - 3, 6 - 3)$  ル)  $(\beta - 3, 6 - 3)$ ピチオプロピルセレノ) -4,5ピス(8-エピチオプ ロピルセレノメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 8-ビス(8-エピチオプロピルセレノ)-4,4-ビ チアオクタン、1,8-ビス(β-エピチオプロビルセ  $\nu$ ノ) -2, 4, 5-トリス ( $\beta$ -エピチオプロピルセ レノメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 8-ビス  $(\beta-$ エピチオプロピルセレノ)-2, 5-ピス $(\beta-$ エピチオプロピルセレノメチル)-3,6-ジチアオク タン、1,9-ビス(β-エピチオプロピルセレノ)-5-(β-エピチオプロピルセレノメチル)-5-〔(2-β-エピチオプロピルセレノエチル)セレノメ チル) -3, 7-ジチアノナン、1, 10-ビス (β-エピチオプロピルセレノ) -5, 6-ビス〔(2-8-エピチオプロピルセレノエチル)チオ]-3,6,9-トリチアデカン、1,11-ビス(β-エピチオプロピ ルセレノ) -4, 8-ビス (β-エピチオプロピルセレ 1- $\forall$  $\lambda$   $(\beta \lambda$  $\forall$  $\lambda$  $\lambda$ ) -5, 7- $\forall$ ートリチアウンデカン、1, 11-ビス (β-エピチオ) プロピルセレノ) -5, 7-[(2-8-エピチオプロ

ピルセレノエチル) セレノメチル] -3, 6, 9-トリ

12

ルセレノ) -4, 7-ビス (β-エピチオプロピルセレ ノメチル)-3,6,9-トリチアウンデカン、テトラ [2-(β-エピチオプロピルセレノ)アセチルメチ ル〕メタン、1、1、1ートリ〔2-(β-エピチオプ ロビルセレノ) アセチルメチル] プロパン、テトラ〔2 (β-エピチオプロピルセレノメチル)アセチルメチ ル〕メタン、1、1、1ートリ〔2-(β-エピチオプ ロピルセレノメチル) アセチルメチル] プロパン、ビス (5,6-エピチオー3-セレノヘキシル)セレニド、 10 2, 3-ビス(6, 7-チオエポキシ-1-セレナ-4 -セレノヘプチル) - 1 - (3, 4 - チオエポキシ - 1)ーセレノブチル) プロパン、1,1,3,3,ーテトラ キス(4,5ーチオエポキシー2ーセレノペンチル)-2-セレナプロパン、ビス(4,5-チオエポキシー2 ーセレノペンチル) -3, 6, 9-トリセレナウンデカ ン-1,11-ビス(3,4-チオエポキシ-1-セレ ノブチル)、1,4-ビス(3,4-チオエポキシ-1 ーセレノブチル) -2, 3-ビス(6, 7-チオエポキ シー1-セレナー4-セレノヘプチル) ブタン、トリス (4,5-チオエポキシ-2-セレノペンチル)-3-セレナー6ーチアオクタンー1,8ーピス(3,4ーチ オエポキシー1ーセレノブチル)、ビス(5,6ーエピ チオー3ーセレノヘキシル) テルリド、2,3ービス (6, 7-チオエポキシー1-テルラー4-セレノヘプ チル) -1-(3, 4-チオエポキシー1-セレノブチ ル)プロパン、1、1、3、3、-テトラキス(4、5 ーチオエポキシー2ーセレノペンチル) -2-テルラプ ロパン、ビス(4,5ーチオエポキシー2ーセレノペン チル) -3, 6, 9-トリテレラウンデカン-1, 11 ーピス(3,4ーチオエポキシー1ーセレノブチル)、 1, 4-ビス(3, 4-チオエポキシ-1-セレノブチ ル)-2,3-ビス(6,7-チオエポキシ-1-テル ラー4ーセレノヘプチル) ブタン、トリス(4,5ーチ オエポキシー2ーセレノペンチル) -3-テルラー6-チアオクタン-1,8-ピス(3,4-チオエポキシー 1-セレノブチル) 等

脂肪族環状骨格を有する化合物: (1,3または1, 4) ービス (B-エピチオプロピルセレノ) シクロヘキ サン、(1, 3または1, 4) - ピス(β-エピチオプ ロビルセレノメチル) シクロヘキサン、ビス〔4-(β -エピチオプロピルセレノ) シクロヘキシル〕メタン、  $2, 2-\forall \lambda (4-(\beta-x)^2+3)^2+3$ シクロヘキシル] プロパン、ピス〔4-(β-エピチオ プロピルセレノ) シクロヘキシル] スルフィド、2,5 ージチアン、2, 5ービス (β-エピチオプロビルセレ ノエチルチオメチル)-1,4-ジチアン、(2,3ま たは2,5または2,6)ービス(3,4-エピチオー 1-セレノブチル) - 1, 4-ジセレナン、(2, 3ま)**チアウンデカン、1,11-ビス(β-エピチオプロピ 50 たは2,5または2,6)-ビス(4,5-エピチオー** 

2-セレノペンチル) - 1, 4-ジセレナン、(2, 4)または2,5または5,6)ービス(3,4-エピチオ -1-セレノブチル) -1, 3-ジセレナン、(2, 4)または2,5または5,6)ービス(4,5-エピチオ -2-セレノペンチル) -1, 3-ジセレナン、(2, 1)3または2、5または2、6または3、5) ービス (3, 4-エピチオー1-セレノブチル) -1-チアー 4-セレナン、(2, 3または2, 5または2, 6また は3、5) ービス(4、5ーエピチオー2ーセレノペン チル) -1-チア-4-セレナン、(2, 4または4, 5) ービス(3,4-エピチオー1ーセレノブチル)ー - 1、3 - ジセレノラン、(2,4または4,5) - ビス (4,5-エピチオ-2-セレノペンチル)-1、3-ジセレノラン、(2, 4または2, 5または4, 5)-ピス(3,4-エピチオー1-セレノブチル)-1-チ アー3-セレノラン、(2,4または2,5または4, 5) ービス(4,5-エピチオー2ーセレノペンチル) -1-47-3-44エピチオー2-セレノペンチルー1,3,5-トリセレ ナン、ビス (3, 4-エピチオー1-セレノブチル)ト 20 1-セレノブチル) -1-テルラシクロヘキサン、・ リシクロセレナオクタン、ビス(3,4-エピチオー1 -セレノブチル) ジシクロセレナノナン、(2,3また は2, 4または2, 5または3, 4) - ビス(3, 4-エピチオー1ーセレノブチル) セレノファン、(2,3 または2, 4または2, 5または3, 4) -ビス(4, 5-エピチオー2-セレノペンチル) セレノファン、2 - (4,5-チオエポキシ-2-セレノペンチル)-5 - (3, 4-チオエポキシ-1-セレノブチル) -1-セレナシクロヘキサン、(2,3または2,4または 2, 5 a c d 2, 6 a c d 3, 4 a c d 3, 5 a c d 4 4,5)ーピス(3,4ーチオエポキシー1ーセレノブ チル) -1-セレナシクロヘキサン、(2,3または 2. 4 a c d 2. 5 a c d 2. 6 a c d 3. 4 a c d a 3,5または4,5)ーピス(4,5ーチオエポキシー  $2-e\nu/\ll 1$  $(2, 3 \pm c + 1)$ エピチオー1-セレノブチル)-1,4-ジテルラン、 (2, 3または2, 5または2, 6) - ピス(4, 5-エピチオー2ーセレノペンチル) -1, 4ージテルラ ン、(2, 4または2, 5または5, 6) -ビス(3, 4-エピチオー1-セレノブチル)-1,3-ジテルラ  $\nu$ , (2, 4 $\pm$ 2, 5 $\pm$ 2, 6) - $\pm$ 2, (4, 5-エピチオー2-セレノペンチル)-1,3-ジテル 5) ービス(3,4-エピチオー1-セレノブチル)ー 1-チア-4-テルラン、(2, 3または2, 5または 2,6または3,5)-ビス(4,5-エピチオー2-セレノペンチル) -1-チア-4-テルラン、(2,4 または4,5)ービス(3,4-エピチオー1ーセレノ ブチル) -1、3 -ジテルロラン、(2, 4または4,

14

5) ービス(4,5ーエピチオー2ーセレノペンチル) -1、3-ジテルロラン、(2,4または2,5または 4,5)ーピス(3,4-エピチオー1-セレノブチ ル)-1-チア-3-テルロラン、(2,4または2, 5または4,5)ーピス(4,5-エピチオー2-セレ ノペンチル) -1-チア-3-テルロラン、2,6-ビ ス(4,5ーエピチオー2ーセレノペンチルー1,3, 5-トリテルラン、ビス(3,4-エピチオー1-セレ ノブチル)トリシクロテルラオクタン、ビス(3,4-10 エピチオー1ーセレノブチル) ジシクロテルラノナン、 (2, 3または2, 4または2, 5または3, 4) ービ ス(3,4-エピチオ-1-セレノブチル)テルロファ ン、(2, 3または2, 4または2, 5または3, 4) ーピス (4,5-エピチオー2-セレノペンチル)テル ロファン、2-(4,5-チオエポキシ-2-セレノペ ンチル) -5-(3,4-チオエポキシ-1-セレノブ チル)-1-テルラシクロヘキサン、(2,3または 3, 5または4, 5) -ビス(3, 4-チオエポキシー (2, 3stct), 4stct), 5stct), 6stct 3, 4または3, 5または4, 5) ーピス(4, 5ーチ オエポキシー2-セレノペンチル) -1-テルラシクロ ヘキサン等

芳香族骨格を有する化合物: (1,3または1,4)- $\forall \lambda (\beta - \lambda \forall \beta \lambda \forall \lambda \forall \lambda \forall \lambda ) (1, 0)$ 3または1, 4) ービス (β-エピチオプロピルセレノ メチル) ベンゼン、ビス [4-(β-エピチオプロピル セレノ) フェニル] メタン、2, 2-ピス  $(4-(\beta-$ 30 エピチオプロピルセレノ)フェニル]プロパン、ビス [4-(β-エピチオプロピルセレノ)フェニル]スル フィド、ピス〔4ー(β-エピチオプロピルセレノ)フ ェニル] スルフォン、4、4'ーピス(βーエピチオプ ロピルセレノ) ピフェニル等

さらには、これらの化合物のβーエピチオプロピル基の 水素の少なくとも1個がメチル基で置換された化合物も 具体例となる。

【0011】(E) エピチオアルキルテルロ基を有する 有機化合物の好ましい具体例は、金属テルル、アルカリ 金属テルリド、アルカリ金属テルロール、アルキル(ア リール) テルロール、テルル化水素等のテルル化合物と エピハロヒドリンから誘導されるエポキシ化合物のエポ キシアルキルテルロ基 (具体的には、β-エポキシプロ ピルテルロ基)の1個以上をエピチオアルキルテルロ基 に置換した化合物を代表例としてあげることができる。 より具体的な例示方法をとるならば、以下のものを代表 例としてあげることができる。

鎖状脂肪族骨格を有する有機化合物:ビス(B-エピチ オプロピル) テルリド、ビス (β-エピチオプロピル) 50 ジテルリド、ビス (β-エピチオプロビル) トリテルリ

15 ド、ビス ( $\beta$ -エピチオプロピルテルロ) メタン、1, 2-ビス (β-エピチオプロピルテルロ) エタン、1, 3ービス(β-エピチオプロピルテルロ)プロパン、 1,2-ビス(β-エピチオプロピルテルロ)プロパ ン、1-(β-エピチオプロピルテルロ)-2-(β-エピチオプロピルテルロメチル)プロパン、1.4-ビ ス (β-エピチオプロピルテルロ) ブタン、1,3-ビ ス (β-エピチオプロピルテルロ) ブタン、1-(β-エピチオプロピルテルロ)-3-(β-エピチオプロピ ルテルロメチル) ブタン、1,5-ピス(B-エピチオ 10 プロピルテルロ) ペンタン、1-(β-エピチオプロピ ルテルロ) -4-(β-エピチオプロピルテルロメチ ル) ペンタン、1,6-ビス (β-エピチオプロピルテ ルロ) ヘキサン、1-(β-エピチオプロピルテルロ) -5-(*β*-エピチオプロピルテルロメチル)へキサ ン、1-(β-エピチオプロピルテルロ)-2-〔(2 −8−エピチオプロピルテルロエチル)チオ〕エタン、 (2-8-エピチオプロピルテルロエチル)テルロエチ ル] チオ] エタン、テトラキス (β-エピチオプロピル 20 テルロメチル) メタン、1, 1, 1-トリス (β-エピ チオプロピルテルロメチル)プロパン、1,5-ビス (β-エピチオプロピルテルロ)-2-(β-エピチオ プロピルテルロメチル) -3-チアペンタン、1,5-ビス (β-エピチオプロピルテルロ) -2, 4-ビス (8-エピチオプロビルテルロメチル)-3-チアペン ピス (β-エピチオプロピルテルロメチル) -4-チア ヘキサン、1,5,6ートリス(β-エピチオプロピル テルロ) -4-(β-エピチオプロピルテルロメチル) -3-チアヘキサン、1,8-ビス(β-エピチオプロ ピルテルロ) -4-(β-エピチオプロピルテルロメチ  $(\beta - 3, 6 - 3)$  ル)  $(\beta - 3, 6 - 3)$  ル)  $(\beta - 3, 6 - 3)$ ピチオプロピルテルロ) -4,5ピス(β-エピチオプ ロビルテルロメチル)-3,6-ジチアオクタン、1, 8-ビス (β-エピチオプロピルテルロ) -4, 4-ビ ス(β-エピチオプロピルテルロメチル)-3,6-ジ チアオクタン、1,8-ビス (β-エピチオプロピルテ ルロ) -2, 4, 5-トリス (β-エピチオプロピルテ ルロメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 8-ビス 40 エピチオプロピルテルロメチル) -3,6-ジチアオク タン、1,9-ビス(β-エピチオプロピルテルロ)-5-(8-エピチオプロピルテルロメチル)-5-〔(2−β−エピチオプロピルテルロエチル)セレノメ チル $]-3,7-ジチアノナン、1,10-ビス(<math>\beta-$ エピチオプロピルテルロ) -5, 6-ビス〔(2-β-エピチオプロピルテルロエチル)チオ〕-3,6,9-トリチアデカン、1、11-ビス(8-エピチオプロピ ルテルロ) -4, 8 – ビス ( $\beta$  – エピチオプロビルテル 50 シクロヘキシル) プロバン、ビス (4 –  $(\beta$  – エピチオ

ロメチル) -3, 6, 9-トリチアウンデカン、1, 1 1-ビス(β-エピチオプロピルテルロ)-5,7-ビ ス $(\beta-x$ ピチオプロピルテルロメチル)-3,6,9ートリチアウンデカン、1,11-ビス(β-エピチオ プロピルテルロ) -5, 7-[(2-8-エピチオプロ ピルテルロエチル)セレノメチル]-3,6,9-トリ チアウンデカン、1,11-ビス(B-エピチオプロピ ルテルロ) -4, 7-ビス (β-エピチオプロピルテル ロメチル) -3, 6, 9-トリチアウンデカン、テトラ [2-(β-エピチオプロピルテルロ)アセチルメチ  $\nu$ ) メタン、1, 1, 1ートリ〔2ー( $\beta$ ーエピチオプ ロピルテルロ) アセチルメチル] プロパン、テトラ〔2 - (β-エピチオプロピルテルロメチル) アセチルメチ **ル〕メタン、1、1, 1-トリ〔2-(β-エピチオプ** ロピルテルロメチル) アセチルメチル) プロパン、ビス (5,6-エピチオー3-テルロヘキシル)セレニド、 2, 3-ビス(6, 7-チオエポキシ-1-セレナー4 -テルロヘプチル) - 1 - (3, 4 -チオエポキシ- 1ーテルロブチル)プロパン、1,1,3,3,ーテトラ キス(4,5-チオエポキシ-2-テルロペンチル)-2-セレナプロパン、ビス(4,5-チオエポキシー2 ーテルロペンチル) -3, 6, 9-トリセレナウンデカ ン-1,11-ビス(3,4-チオエポキシ-1-テル ロブチル)、1,4-ビス(3,4-チオエポキシ-1 ーテルロブチル) -2, 3-ビス(6, 7-チオエポキ シー1-セレナー4ーテルロヘプチル) ブタン、トリス (4,5-チオエポキシー2-テルロペンチル)-3-セレナー6ーチアオクタン-1,8-ピス(3,4-チ オエポキシー1ーテルロブチル)、ビス(5,6-エピ 30 チオー3ーテルロヘキシル)テルリド、2,3ービス (6, 7-チオエポキシー1-テルラー4-テルロヘプ チル) -1-(3,4-チオエポキシ-1-テルロブチ**ル) プロパン、1、1、3、3、−テトラキス(4.5** ーチオエポキシー2ーテルロペンチル) -2ーテルラブ ロパン、ビス(4、5ーチオエポキシー2ーテルロペン  $+\mu$ ) -3, 6, 9-トリテレラウンデカン-1, 11ービス(3,4ーチオエポキシー1ーテルロブチル)、 1,4-ビス(3,4-チオエポキシ-1-テルロブチ  $\nu$ ) -2, 3-ビス (6, 7-チオエボキシ-1-テル ラー4ーテルロヘプチル) ブタン、トリス (4,5ーチ オエポキシー2ーテルロペンチル) -3ーテルラー6ー チアオクタン-1,8-ビス(3,4-チオエポキシー 1-テルロブチル)等

脂肪族環状骨格を有する化合物: (1,3または1, 4) -ビス (β-エピチオプロピルテルロ) シクロヘキ サン、(1, 3または1, 4) -ビス $(\beta -$ エピチオプ ロピルテルロメチル) シクロヘキサン、ビス〔4-(β -エピチオプロピルテルロ) シクロヘキシル〕メタン、 

プロピルテルロ)シクロヘキシル]スルフィド、2,5 ービス (β-エピチオプロピルテルロメチル)-1,4 ージチアン、2,5-ビス(B-エピチオプロピルテル ロエチルチオメチル)-1,4-ジチアン、(2,3ま たは2,5または2,6)ービス(3,4-エピチオー 1- テルロブチル) - 1, 4 - ジセレナン、(2, 3ま)たは2,5または2,6)ービス(4,5-エピチオー 2- テルロペンチル) - 1, 4 - ジセレナン、(2, 4)または2、5または5、6) ービス(3、4ーエピチオ または2,5または5,6)ービス(4,5ーエビチオ 3または2,5または2,6または3,5)ービス (3, 4-エピチオー1ーテルロブチル)ー1ーチアー 4-セレナン、(2, 3または2, 5または2, 6また は3,5)ービス(4,5-エピチオー2ーテルロペン  $f_{\nu}$ )  $-1-f_{\nu}-4-t_{\nu}$ , (2, 4 $t_{\nu}$ ) 5) ービス(3,4-エピチオー1-テルロブチル)ー 1、3-ジセレノラン、(2,4または4,5)-ビス (4,5-エピチオー2-テルロペンチル)-1、3-ジセレノラン、(2,4または2,5または4,5)-ピス(3,4-エピチオ-1-テルロブチル)-1-チ アー3-セレノラン、(2, 4または2, 5または4, 5) ーピス(4,5-エピチオー2-テルロペンチル) -1-チア-3-セレノラン、2,6-ピス(4,5-エピチオー2ーテルロペンチルー1、3、5ートリセレ ナン、ビス(3,4-エピチオ-1-テルロブチル)ト リシクロセレナオクタン、ビス(3,4-エピチオー1 ーテルロブチル) ジシクロセレナノナン、(2,3また は2, 4または2, 5または3, 4) - ビス(3, 4- 30 オエポキシー2-テルロペンチル) - 1 - テルラシクロ エピチオー1ーテルロブチル)セレノファン、(2,3 または2,4または2,5または3,4)-ビス(4, 5-エピチオー2-テルロペンチル)セレノファン、2 - (4,5-チオエボキシ-2-テルロペンチル)-5 (3,4ーチオエポキシー1ーテルロブチル)-1-セレナシクロヘキサン、(2,3または2,4または 2, 5 a c d 2, 6 a c d 3, 4 a c d 3, 5 a c d 4 4,5)-ピス(3,4-チオエポキシ-1-テルロブ チル) -1-セレナシクロヘキサン、(2,3または 2, 4 st. dt. 2, 5 st. dt. 2, 6 st. dt. 3, 4 st. dt. 3、5または4、5) ービス(4、5-*チ*オエポキシー 2-テルロペンチル) -1-セレナシクロヘキサン、 (2, 3または2, 5または2, 6) -ビス(3, 4-エピチオー1ーテルロブチル)ー1,4ージテルラン、 (2, 3または2, 5または2, 6) - ピス(4, 5-エピチオー2ーテルロペンチル)-1,4ージテルラ ン、(2, 4または2, 5または5, 6) -ビス(3, 4-エピチオー1-テルロブチル)-1,3-ジテルラ  $\nu$ , (2, 4 $\pm$ 6, 5 $\pm$ 6) – $\pm$ 7 (4, 5-エピチオ-2-テルロペンチル)-1,3-ジテル 50 ト、アリルチオグリシジルエーテル等、をあげることが

ラン、(2, 3または2, 5または2, 6または3, 5) ービス(3,4-エピチオー1ーテルロブチル)ー 1-チア-4-テルラン、(2, 3または2, 5または 2, 6または3, 5) ーピス(4, 5ーエピチオー2ー テルロペンチル) -1-チア-4-テルラン、(2,4 または4,5)-ビス(3,4-エピチオ-1-テルロ ブチル) -1、3-ジテルロラン、(2, 4または4, 5) ーピス(4,5-エピチオー2-テルロペンチル) -1、3-ジテルロラン、(2,4または2,5または 4,5)ービス(3,4ーエピチオー1ーテルロブチ ル) -1-チア-3-テルロラン、(2, 4または2, 5または4,5)ーピス(4,5-エピチオー2ーテル ロペンチル) -1-チア-3-テルロラン、2,6-ビ ス(4,5-エピチオー2-テルロペンチルー1,3, 5-トリテルラン、ピス(3,4-エピチオー1-テル ロブチル) トリシクロテルラオクタン、ピス(3,4-エピチオー1ーテルロブチル) ジシクロテルラノナン、 (2, 3または2, 4または2, 5または3, 4) -ビ ス(3,4-エピチオー1-テルロブチル)テルロファ ン、(2, 3または2, 4または2, 5または3, 4) ービス(4,5-エピチオー2-テルロペンチル)テル ロファン、2-(4,5-チオエポキシ-2-テルロペ ンチル) -5-(3,4-チオエポキシ-1-テルロブ チル) -1-テルラシクロヘキサン、(2,3または 2, 4stct2, 5stct2, 6stct3, 4stct 3,5または4,5)-ビス(3,4-チオエポキシー 1-テルロブチル)-1-テルラシクロヘキサン、 (2, 3±cti2, 4±cti2, 5±cti2, 6±cti 3, 4または3, 5または4, 5) ーピス(4, 5ーチ ヘキサン等

芳香族骨格を有する化合物: (1,3または1,4)- $\forall \lambda (\beta - \chi \forall f + \chi )$  ロピルテルロ  $\lambda (\lambda \psi )$   $\lambda (\lambda \psi )$ 3または1, 4) ービス (β-エピチオプロピルテルロ メチル) ベンゼン、ビス [4-(β-エピチオプロピル テルロ) フェニル] メタン、2 , 2- ピス $[4-(\beta-$ エピチオプロピルテルロ) フェニル〕プロパン、ビス [4-(β-エピチオプロピルテルロ)フェニル]スル フィド、ビス〔4-(β-エピチオプロピルテルロ)フ 40 ェニル〕スルフォン、4,4'ービス(β-エピチオプ ロビルテルロ) ビフェニル等 さらには、これらの化合物のβーエピチオプロピル基の

【0012】さらには、不飽和基を有する有機化合物も 上述の (A) ~ (E) に含まれる。 これらの好ましい具 体的例示としては、ビニルフェニルチオグリシジルエー テル、ビニルベンジルチオグリシジルエーテル、チオグ リシジルメタクリレート、チオグリシジルアクリレー

水素の少なくとも1個がメチル基で置換された化合物も

具体例となる。

できる。

【0013】また、これ以外にも、エピチオ基を1個有 する化合物の具体例として、エチレンスルフィド、プロ ピレスルフィド、チオグリシドール等の化合物類、酢 酸、プロピオン酸、安息香酸等のモノカルボン酸のチオ グリシジルエステル類、メチルチオグリシジルエーテ ル、エチルチオグリシジルエーテル、プロピルチオグリ シジルエーテル、ブチルチオグリシジルエーテル等のチ オグリシジルエーテル類をあげることができる。

19

【0014】以上のなかでより好ましいのは、(B)エ 10 ピチオアルキルオキシ基を有する有機化合物、(C)エ ピチオアルキルチオ基を有する有機化合物、(D)エピ チオアルキルセレノ基を有する有機化合物または(E) エピチオアルキルテルロ基を有する有機化合物であり、 特に好ましいのは、(C) エピチオアルキルチオ基を有 する有機化合物または (D) エピチオアルキルセレノ基 を有する有機化合物である。特に好ましいものの具体例 は、上述の具体的例示である8-エピチオプロピルチオ 基または8-エピチオプロピルセレノ基を有する鎖状化 合物、分岐状化合物、脂肪族環状化合物、芳香族化合 物、ヘテロ環化合物等である。

【0015】本発明で(2)式のエピスルフィド化合物 を製造する際に原料となる対応する(1)式で表される エポキシ化合物とは、(2)式の三員環中の硫黄原子が 酸素原子に置換しただけで、他の構造に変化はない。す なわち、式中のR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup> およびYは同一 である。

【0016】発明において(2)式のエピスルフィド化 合物を製造する際に原料となる対応する (1)式のエポ キシ化合物は、 のアルキルリチウムやグリニヤルに代表 30 されるカルボアニオン、ヒドロキシ基を有する化合物 (水を含む) またはこれらの金属塩等、 ②メルカプト基 を有する硫黄化合物(硫化水素を含む)またはこれらの\*

R 3  $\mathbf{R}^{2}$  $- (Y) n - R^{1} - C = C - R^{4}$ 

(式中、R<sup>1</sup> は炭素数0~10の炭化水素、R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R4 はそれぞれ炭素数1~10の炭化水素基または水素 を示す。YはO、S、SeまたはTeを示し、nはOま 40 たは1を示す。)

【0018】本発明で(1)式で表されるエポキシ化合 物から(2)式のエピスルフィド化合物を製造する際に は、該エポキシ化合物のエーテル構造をスルフィド構造 に変換するチア化剤としてはチオシアン酸塩を使用す る。使用するチアシアン酸塩としては、アルカリまたは アルカリ土類金属のチオシアン酸塩、チオシアン酸アン モニウムを使用し、これらを併用しても構わない。具体 的に好ましいチオシアン酸塩は、チオシアン酸カリウ ム、チオシアン酸ナトリウム、チオシアン酸カルシウ ※50 10.0の体積比で使用するが、好ましくは水/有機溶

\*金属塩等、③セレノール基を有するセレン化合物または これらの金属塩等、またはロテルロール基を有するテル ル化合物またはこれらの金属塩等と、エピハロヒドリン またはアルキルエピハロヒドリンを反応させて製造され る。本反応は必要に応じてテトラブチルアンモニウムブ ロマイドに代表される相関移動触媒、界面活性剤、アル カリ等を使用しても構わない。エピクロルヒドリンもし くはアルキルエピハロヒドリン化合物は、上述のロアル キルリチウムやグリニヤルに代表されるカルボアニオ ン、ヒドロキシ基を有する化合物(水を含む)またはこ れらの金属塩等、②メルカプト基を有する硫黄化合物 (硫化水素を含む) またはこれらの金属塩等、③セレノ ール基を有するセレン化合物またはこれらの金属塩等、 またはロテルロール基を有するテルル化合物またはこれ らの金属塩等に対して、理論量以上を使用するが、生成 物の純度、反応速度、経済性等を重視するのであれば、 これ以下でもこれ以上の量を使用してもかまわない。す なわち、生成物の純度、反応速度、経済性等を重視する のであれば、これ以下でもこれ以上の量を使用してもか 20 まわない。好ましくは理論量~理論量の10倍モル使用 し反応する。より好ましくは理論量~理論量の5倍モル を使用し反応する。反応は、無溶媒あるいは溶媒中のい ずれでもかまわない。具体例としては、水、アルコール 類、エーテル類、芳香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水 素類等があげられる。反応温度は通常0~100℃で実 施されるが、好ましくは0~60℃である。反応時間は 上記の各種条件下で反応が完結する時間であればかまわ ないが通常10時間以下が適当である。

【0017】式(1)のエポキシ化合物の別の製法とし て、対応する式(3)で表される不飽和化合物を有機過 酸、アルキルヒドロペルオキサイド、過酸化水素等によ る酸化により製造する方法もあげられる。 【化5】

(3)

※ム、チオシアン酸バリウム、チオシアン酸アンモニウム である。また、チオシアン酸塩は、(1)式のエポキシ 化合物のエポキシ基数に対応するモル数、すなわち理論 量を使用するが、生成物の純度、反応速度、経済性等を 重視するのであれば、これ以下でもこれ以上の量を使用 してもかまわない。好ましくは理論量~理論量の5倍モ ル使用し反応させる。より好ましくは理論量~理論量の 2. 5倍モルを使用し反応させる。

【0019】本発明の(2)式のエピスルフィド化合物 を製造する際の反応は、チオシアン酸塩が可溶な水と、 (1)式で表されるエポキシ化合物が溶解可能な有機溶 媒の混合溶媒中で行う。通常、水/有機溶媒=0.1~ 媒=0.2~5.0の体積比で使用する。この体積比 が、0.1未満の場合はチオシアン酸塩が溶解不十分と なり反応が十分進行しないため収率が低下し、10.0 を超えるとポリマーの生成が顕著となる。

【0020】本明細書でいう原料であるエポキシ化合物 が溶解可能な有機溶媒の具体例として、メタノール、エ タノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラ ヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、メチルセル ソルブ、エチルセルソルブ、ブチルセルソルブ等のヒド ロキシエーテル類、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン等の 10 脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の 芳香族炭化水素類、ジクロロエタン、クロロホルム、ク ロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類等が挙げられ る。以上挙げたなかでも好ましくは、炭素数3以下のア ルコールであり、より好ましくはメタノールまたはエタ ノールである。

【0021】また、反応液中に反応効率を向上させる目 的で、必要に応じてテトラブチルアンモニウムブロマイ ドに代表される相関移動触媒、界面活性剤等を添加して もかまわない。

【0022】本発明の製造方法において、反応温度は非 常に重要である。具体的には、反応温度は、10~40 ℃で実施する。 反応温度が10℃未満の場合、 反応収率 の著しい低下を招くと同時に、得られる光学材料の耐酸 化性が低下し、40℃を越える場合、ポリマーが析出す るため反応収率が低下して光学材料の白濁化が生じ、さ らには耐熱性の低下を引き起こす。反応時間は、上記の 温度条件下で、反応が完結する時間であればかまわない が、通常20時間以下が適当である。

うことによって、(2)式のエピスルフィド化合物の安 定性を向上せしめることが可能である。酸性水溶液に用 いる酸の具体例としては、硝酸、塩酸、硫酸、ホウ酸、 ヒ酸、燐酸、青酸、酢酸、過酢酸、チオ酢酸、蓚酸、酒 石酸、コハク酸、マレイン酸等があげられる。また、こ れらは単独でも2種類以上を混合して用いても良い。こ れらの酸の水溶液は通常pH6以下で効果を現すが、よ り効果的な範囲はpH3~0の範囲である。

【0024】洗浄後の反応混合物中に水や有機溶剤が残 存している場合は、これを減圧下で留去することは、得 40 られる光学材料の透明性や耐熱性などの品質を向上させ る有効な手段である。減圧下での留去は、通常0.1~ 10000Paで10~100℃で実施する。 留去時間 は上記の各種条件下で留去が完結する時間であればかま わないが通常24時間以下が適当である。

【0025】本発明の製造方法で得られたエピスルフィ ド化合物を、蒸留やろ過等を行い精製することは、光学 材料の品質をさらに高める上から好ましい。通常、蒸留 は0.1~10000Paの減圧下で0~100℃で実 施する。ろ過は0.05~10ミクロ程度の孔径を有す 50 -クロロ-o-フェニレンジアミン、テトラクロロ-p

るフィルターで、凝固点~50℃で不純物やポリマー等 を沪過する。

【0026】本発明で式(2)のエピスルフィド化合物 から光学材料を製造するために使用する硬化触媒として は、アミン類、フォスフィン類、鉱酸類、ルイス酸類、 有機酸類、ケイ酸類、四フッ化ホウ酸等を挙げることが できる。具体例としては、

(1) エチルアミン、n-プロピルアミン、sec-プ ロピルアミン、nーブチルアミン、secーブチルアミ ン、iーブチルアミン、tertーブチルアミン、ペン チルアミン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、オクチ ルアミン、デシルアミン、ラウリルアミン、ミスチリル アミン、1,2-ジメチルヘキシルアミン、3-ペンチ ルアミン、2-エチルヘキシルアミン、アリルアミン、 アミノエタノール、1ーアミノプロパノール、2ーアミ ノプロパノール、アミノブタノール、アミノペンタノー ル、アミノヘキサノール、3-エトキシプロピルアミ ン、3ープロポキシプロピルアミン、3ーイソプロポキ シプロピルアミン、3ープトキシプロピルアミン、3ー 20 イソブトキシプロピルアミン、3-(2-エチルヘキシ ロキシ) プロピルアミン、アミノシクロペンタン、アミ ノシクロヘキサン、アミノノルボルネン、アミノメチル シクロヘキサン、アミノベンゼン、ベンジルアミン、フ ェネチルアミン、αーフェニルエチルアミン、ナフチル アミン、フルフリルアミン等の1級アミン; エチレンジ アミン、1、2-ジアミノプロパン、1、3-ジアミノ プロパン、1,2-ジアミノブタン、1,3-ジアミノ プタン、1,4-ジアミノブタン、1,5-ジアミノペ ンタン、1,6-ジアミノヘキサン、1,7-ジアミノ 【0023】反応生成物に酸性水溶液を用いた洗浄を行 30 ヘプタン、1,8-ジアミノオクタン、ジメチルアミノ プロピルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、ビス (3-アミノプロピル)エーテル、1,2-ビスー (3-アミノプロポキシ)エタン、1,3-ピス-(3 ーアミノプロポキシ) -2, 2' -ジメチルプロパン、 アミノエチルエタノールアミン、1,2-、1,3-あ るいは1,4ービスアミノシクロヘキサン、1,3ーあ るいは1,4-ビスアミノメチルシクロヘキサン、1, 3-あるいは1, 4-ビスアミノエチルシクロヘキサ ン、1,3-あるいは1,4-ビスアミノプロピルシク ロヘキサン、水添4,4'ージアミノジフェニルメタ ン、2-あるいは4-アミノピペリジン、2-あるいは 4-アミノメチルピペリジン、2-あるいは4-アミノ エチルピペリジン、N-アミノエチルピペリジン、N-アミノプロピルピペリジン、Nーアミノエチルモルホリ ン、N-アミノプロピルモルホリン、イソホロンジアミ ン、メンタンジアミン、1,4-ビスアミノプロピルピ ペラジン、ol、ml、あるいはp-フェニレンジアミ ン、2,4-あるいは2,6-トリレンジアミン、2, 4-トルエンジアミン、m-アミノベンジルアミン、4

ーキシリレンジアミン、4-メトキシ-6-メチル-m ーフェニレンジアミン、mー、あるいはpーキシリレン ジアミン、1,5-あるいは、2,6-ナフタレンジア ミン、ベンジジン、4,4'ービス(0ートルイジ ン)、ジアニシジン、4,4'ージアミノジフェニルメ タン、2、2-(4、4'-ジアミノジフェニル)プロ パン、4,4'ージアミノジフェニルエーテル、4, 4'ーチオジアニリン、4,4'ージアミノジフェニル スルホン、4、4'ージアミノジトリルスルホン、メチ レンビス(o-クロロアニリン)、3,9-ビス(3-アミノプロピル) 2, 4, 8, 10-テトラオキサスピ ロ[5,5]ウンデカン、ジエチレントリアミン、イミ ノビスプロピルアミン、メチルイミノビスプロピルアミ ン、ビス (ヘキサメチレン) トリアミン、トリエチレン テトラミン、テトラエチレンペンタミン、ペンタエチレ ンヘキサミン、N-アミノエチルピペラジン、N-アミ ノプロビルピペラジン、1,4-ビス(アミノエチルピ ペラジン)、1,4-ビス(アミノプロピルピペラジ ン)、2,6-ジアミノピリジン、ビス(3,4-ジア ミノフェニル) スルホン等の1級ポリアミン; ジエチル 20 アミン、ジプロピルアミン、ジーnーブチルアミン、ジ -sec-ブチルアミン、ジイソブチルアミン、ジーn ーペンチルアミン、ジー3ーペンチルアミン、ジヘキシ・ ルアミン、オクチルアミン、ジ(2-エチルヘキシル) アミン、メチルヘキシルアミン、ジアリルアミン、ピロ リジン、ピペリジン、2-、3-、4-ピコリン、2, 4-、2,6-、3,5-ルペチジン、ジフェニルアミ ン、Nーメチルアニリン、N-エチルアニリン、ジベン ジルアミン、メチルベンジルアミン、ジナフチルアミ ン、ピロール、インドリン、インドール、モルホリン等 30 ドロキシプロパン、ジエチルアミノエタノール、N, の2級アミン; N, N' -ジメチルエチレンジアミン、 N, N' -ジメチル-1, 2-ジアミノプロパン、N, N'ージメチルー1、3ージアミノプロパン、N、N' ージメチルー1, 2ージアミノブタン、N, N'ージメ チルー1, 3-ジアミノブタン、N, N' -ジメチルー 1, 4-ジアミノブタン、N, N'-ジメチル-1, 5 ージアミノペンタン、N, N'ージメチルー1, 6ージ アミノヘキサン、N, N' -ジメチル-1, 7-ジアミ ノヘプタン、N, N'ージエチルエチレンジアミン、 N, N' -ジエチル-1, 2-ジアミノプロパン、N, N'ージエチルー1,3-ジアミノプロパン、N,N' ージエチルー1, 2-ジアミノブタン、N, N'ージエ チルー1, 3-ジアミノブタン、N, N' -ジエチルー 1, 4-ジアミノブタン、N, N'-ジエチル-1, 6 ージアミノヘキサン、ピペラジン、2ーメチルピペラジ ン、2,5-あるいは2,6-ジメチルピペラジン、ホ モピペラジン、1,1-ジー(4-ピペリジル)メタ ン、1,2-ジー(4-ピペリジル)エタン、1,3-ジー(4-ピペリジル)プロパン、1,4-ジー(4-

ポリアミン;トリメチルアミン、トリエチルアミン、ト リーnープロピルアミン、トリーisoープロピルアミ ン、トリー1,2ージメチルプロピルアミン、トリー3 ーメトキシプロピルアミン、トリーnーブチルアミン、 トリーisoーブチルアミン、トリーsecーブチルア ミン、トリーペンチルアミン、トリー3ーペンチルアミ ン、トリーnーヘキシルアミン、トリーnーオクチルア ミン、トリー2ーエチルヘキシルアミン、トリードデシ ルアミン、トリーラウリルアミン、ジシクロヘキシルエ チルアミン、シクロヘキシルジエチルアミン、トリーシ クロヘキシルアミン、N, N-ジメチルヘキシルアミ ン、Nーメチルジヘキシルアミン、N, Nージメチルシ クロヘキシルアミン、Nーメチルジシクロヘキシルアミ ン、N、Nージエチルエタノールアミン、N、Nージメ チルエタノールアミン、Nーエチルジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン、トリベンジルアミン、N, N-ジメチルベンジルアミン、ジエチルベンジルアミ ン、トリフェニルアミン、N, Nージメチルアミノーp ークレゾール、N, N-ジメチルアミノメチルフェノー ル、2-(N, N-ジメチルアミノメチル)フェノー ル、N,N-ジメチルアニリン、N,N-ジエチルアニ リン、ピリジン、キノリン、N-メチルモルホリン、N ーメチルピペリジン、2-(2-ジメチルアミノエトキ シ) -4-メチル-1, 3, 2-ジオキサボルナン等の 3級アミン; テトラメチルエチレンジアミン、ピラジ ン、N, N'ージメチルピペラジン、N, N'ービス ((2-ヒドロキシ)プロピル)ピペラジン、ヘキサメ ·チレンテトラミン、N, N, N', N'-テトラメチル -1, 3-ブタンアミン、2-ジメチルアミノ-2-ヒ N, N-トリス (3-ジメチルアミノプロピル) アミ ン、2, 4, 6-トリス (N, N-ジメチルアミノメチ ル) フェノール、ヘプタメチルイソビグアニド等の3級 ポリアミン; イミダゾール、N-メチルイミダゾール、 2-メチルイミダゾール、4-メチルイミダゾール、、 N-エチルイミダゾール、2-エチルイミダゾール、4 ーエチルイミダゾール、N-ブチルイミダゾール、2-ブチルイミダゾール、N-ウンデシルイミダゾール、2 ーウンデシルイミダゾール、N-フェニルイミダゾー 40 ル、2-フェニルイミダゾール、N-ベンジルイミダゾ ール、2-ベンジルイミダゾール、1-ベンジルー2-メチルイミダゾール、N-(2'-シアノエチル)-2 ーメチルイミダゾール、N-(2'-シアノエチル)-2-ウンデシルイミダゾール、N-(2'-シアノエチ ル) -2-フェニルイミダゾール、3,3-ピスー(2 ーエチルー4ーメチルイミダゾリル) メタン、アルキル イミダゾールとイソシアヌール酸の付加物、アルキルイ ミダゾールとホルムアルデヒドの縮合物等の各種イミダ ゾール類: 1, 8 - ジアザビシクロ(5, 4, 0)ウン ピペリジル) ブタン、テトラメチルグアニジン等の2級 50 デセン-7、1,5-ジアザビシクロ(4,3,0)ノ ネン-5、6-ジブチルアミノ-1,8-ジアザビシク ロ(5,4,0)ウンデセン-7等のアミジン類;以上 に代表されるアミン系化合物。

25

(2) (1) のアミン類と、鉱酸、ルイス酸、有機酸、 ケイ酸、四フッ化ホウ酸等との塩。

(3) テトラメチルアンモニウムクロライド、テトラメ チルアンモニウムブロマイド、テトラメチルアンモニウ ムアセテート、テトラエチルアンモニウムクロライド、 テトラエチルアンモニウムブロマイド、テトラエチルア ンモニウムアセテート、テトラーnーブチルアンモニウ 10 ムフルオライド、テトラーnーブチルアンモニウムクロ ライド、テトラーnーブチルアンモニウムブロマイド、 テトラーnーブチルアンモニウムヨーダイド、テトラー n-ブチルアンモニウムアセテート、テトラ-n-ブチ ルアンモニウムボロハイドライド、テトラーnーブチル アンモニウムヘキサフルオロホスファイト、テトラーロ ープチルアンモニウムハイドロゲンサルファイト、テト ラーn ープチルアンモニウムテトラフルオロボーレー ト、テトラーnーブチルアンモニウムテトラフェニルボ ーレート、テトラーnーブチルアンモニウムパラトルエ 20 ンスルフォネート、テトラーnーヘキシルアンモニウム クロライド、テトラーnーヘキシルアンモニウムブロマ イド、テトラーnーヘキシルアンモニウムアセテート、 テトラーnーオクチルアンモニウムクロライド、テトラ -n-オクチルアンモニウムプロマイド、テトラ-n-オクチルアンモニウムアセテート、トリメチルーローオ クチルアンモニウムクロライド、トリメチルベンジルア ンモニウムクロライド、トリメチルベンジルアンモニウ ムブロマイド、トリエチルー nーオクチルアンモニウム ド、トリエチルベンジルアンモニウムプロマイド、トリ -n-ブチル-n-オクチルアンモニウムクロライド、 リーnーブチルベンジルアンモニウムブロマイド、トリ -n-ブチルベンジルアンモニウムヨーダイド、メチル トリフェニルアンモニウムクロライド、メチルトリフェ ニルアンモニウムブロマイド、エチルトリフェニルアン モニウムクロライド、エチルトリフェニルアンモニウム ブロマイド、nーブチルトリフェニルアンモニウムクロ 40 ライド、nーブチルトリフェニルアンモニウムブロマイ ド、1ーメチルピリジニウムブロマイド、1-エチルピ リジニウムブロマイド、1-n-ブチルピリジニウムブ ロマイド、1-n-ヘキシルピリジニウムブロマイド、 1-n-オクチルピリジニウムプロマイド、1-n-ド デシルピリジニウムプロマイド、1-n-フェニルピリ ジニウムプロマイド、1-メチルピコリニウムプロマイ ド、1-エチルピコリニウムブロマイド、1-n-ブチ ルピコリニウムプロマイド、1-n-ヘキシルピコリニ

イド、1-n-ドデシルピコリニウムプロマイド、1n-フェニルピコリニウムブロマイド等の4級アンモニ ウム塩。

26

(4) テトラメチルホスホニウムクロライド、テトラメ チルホスホニウムブロマイド、テトラエチルホスホニウ ムクロライド、テトラエチルホスホニウムプロマイド、 テトラーローブチルホスホニウムクロライド、テトラー n-ブチルホスホニウムブロマイド、テトラ-n-ブチ ルホスホニウムヨーダイド、テトラーnーヘキシルホス ホニウムブロマイド、テトラーnーオクチルホスホニウ ムブロマイド、メチルトリフェニルホスホニウムブロマ イド、メチルトリフェニルホスホニウムヨーダイド、エ チルトリフェニルホスホニウムプロマイド、エチルトリ フェニルホスホニウムヨーダイド、ロープチルトリフェ ニルホスホニウムプロマイド、nープチルトリフェニル ホスホニウムヨーダイド、n-ヘキシルトリフェニルホ スホニウムブロマイド、nーオクチルトリフェニルホス ホニウムブロマイド、テトラフェニルホスホニウムブロ マイド、テトラキスヒドロキシメチルホスホニウムクロ ライド、テトラキスヒドロキシメチルホスホニウムブロ マイド、テトラキスヒドロキシエチルホスホニウムクロ ライド、テトラキスヒドロキシブチルホスホニウムクロ ライド等のホスホニウム塩。

(5) トリメチルスルホニウムプロマイド、トリエチル スルホニウムブロマイド、トリーnーブチルスルホニウ ムクロライド、トリーnーブチルスルホニウムブロマイ ド、トリーnープチルスルホニウムヨーダイド、トリー n-ブチルスルホニウムテトラフルオロボーレート、ト リーnーヘキシルスルホニウムプロマイド、トリーnー クロライド、トリエチルベンジルアンモニウムクロライ 30・オクチルスルホニウムブロマイド、トリフェニルスルホ ニウムクロライド、トリフェニルスルホニウムブロマイ ド、トリフェニルスルホニウムヨーダイド等のスルホニ ・ウム塩。

> (6) ジフェニルヨードニウムクロライド、ジフェニル ヨードニウムブロマイド、ジフェニルヨードニウムヨー ダイド等のヨードニウム塩。

> (7)(1)のアミン類とボランおよび三フッ化ホウ素 とのコンプレックス。

(8) トリメチルフォスフィン、トリエチルフォスフィ ン、トリーiso-プロピルフォスフィン、トリーn-ブチルフォスフィン、トリーnーヘキシルフォスフィ ン、トリーnーオクチルフォスフィン、トリシクロヘキ シルホスフィン、トリフェニルフォスフィン、トリベン ジルホスフィン、トリス (2-メチルフェニル) ホスフ ィン、トリス (3-メチルフェニル) ホスフィン、トリ ス (4ーメチルフェニル) ホスフィン、トリス (ジエチ ルアミノ) ホスフィン、トリス (4-メチルフェニル) ホスフィン、ジメチルフェニルフォスフィン、ジエチル フェニルフォスフィン、ジシクロヘキシルフェニルホス ウムブロマイド、1-n-オクチルピコリニウムブロマ 50 フィン、エチルジフェニルフォスフィン、ジフェニルシ

クロヘキシルホスフィン、クロロジフェニルフォスフィ ン等のフォスフィン類。

- (9) 塩酸、硫酸、硝酸、燐酸、炭酸等の鉱酸類および これらの半エステル類。
- (10) 3フッ化研索、3フッ化研索のエーテラート等 に代表されるルイス酸類。
- (11)有機酸類およびこれらの半エステル類。
- (12)ケイ酸、四フッ化ホウ酸。

(13) ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズジク ロリドおよびトリブチルスズクロリド等のスズ化合物。 等である。これらのなかで硬化物の着色が少なく好まし いものは、1級モノアミン、2級モノアミン、3級モノ アミン、3級ポリアミン、イミダゾール類、アミジン 類、4級アンモニウム塩、フォスフィン、スズ化合物、 4級ホスホニウム塩、3級スルホニウム塩、2級ヨード ニウム塩であり、より好ましいものは、エピスルフィド 基と反応し得る基を1個以下有する化合物である、2級 モノアミン、3級モノアミン、3級ポリアミン、イミダ ゾール類、アミジン類、4級アンモニウム塩、フォスフ ィン類、4級ホスホニウム塩、3級スルホニウム塩、2 級ヨードニウム塩である。また、これらは単独でも2種 類以上を混合して用いても良い。以上の硬化触媒は、

(2) 式で表される構造を有するエピスルフィド化合物 1モルに対して通常0.0001モルから1.0モル使 用するが、好ましくは、0.0001モルから0.5モ ル、より好ましくは、0.0001モルから0.1モ ル、最も好ましくは、0.0001モルから0.05モ ル使用する。硬化触媒の量が1.0モルより多いと硬化 物の屈折率、耐熱性が低下し、着色する。また、〇. 〇 001モルより少ないと十分に硬化せず耐熱性が不十分 30 となる。

【0027】また、本発明の組成物は(2)式中のエピ チオ基と反応可能な官能基を1個以上有する化合物、あ るいは、これらの官能基1個以上と他の単独重合可能な 官能基を1個以上有する化合物、これらの単独重合可能 な官能基を1個以上有する化合物、さらには、エピチオ 基と反応可能でかつ単独重合も可能な官能基を1個有す る化合物と硬化重合することもできる。これらの化合物 の具体例としては、特開平9-255781号公報に記 載したものがあげられる。

【0028】不飽和基を有する化合物を使用する際に は、重合促進剤として、ラジカル重合開始剤を使用する 事は好ましい方法である。ラジカル重合開始剤とは、加 熱あるいは紫外線や電子線によってラジカルを生成する ものであれば良く、具体例としては、特開平9-255 781号公報に記載したものがあげられる。

【0029】また、本発明の光学材料製造方法におい て、公知の酸化防止剤や紫外線吸収剤等の添加剤を加え て、得られる材料の実用性をより向上せしめることはも 型から剥がれやすい傾向があり、場合によっては公知の

外部および/または内部密着性改善剤を使用または添加 して、得られる硬化材料と型の密着性を向上せしめるこ

28

とも有効である。

【0030】本発明の組成物は良好な硬化後の材料に良 好な耐酸化性を付与せしめるために、坑酸化成分として SH基を1個以上有する化合物を単独もしくは公知の酸 化防止剤と併用して使用することも可能である。ここで 言うSH基を1個以上有する化合物とは、メルカプタン 10 類、チオフェノール類、および、ビニル、芳香族ビニ ル、メタクリル、アクリル、アリル等の不飽和基を有す るメルカプタン類、チオフェノール類等があげられる。 具体例としては、特開平9-255781号公報に記載 したものがあげられる。

【0031】また、染色性、強度等の性能改良を目的に SH基以外の活性水素を1個以上有する化合物を使用す ることも可能である。ここで言う活性水素とは、例え ば、水酸基、カルボキシル基、アミド基の水素および 1,3-ジケトン、1,3-ジカルボン酸およびそのエ ステル、3-ケトカルボン酸およびそのエステル類の2 位の水素等であり、SH基以外の活性水素を1分子あた り1個以上有する化合物の具体例は、アルコール類、フ ェノール類、メルカプトアルコール類、ヒドロキシチオ フェノール類、カルボン酸類、メルカプトカルボン酸 類、ヒドロキシカルボン酸類、アミド類、1,3-ジケ トン類、1,3ージカルボン酸およびそのエステル類、 3-ケトカルボン酸およびそのエステル類、および、ビ ニル、芳香族ビニル、メタクリル、アクリル、アリル等 の不飽和基を有するアルコール類、フェノール類、メル カプトアルコール類、ヒドロキシチオフェノール類、カ ルボン酸類、メルカプトカルボン酸類、ヒドロキシカル ボン酸類、アミド類、1,3-ジケトン類、1,3-ジ カルボン酸およびそのエステル類、3ーケトカルボン酸 およびそのエステル類等があげられる。具体例として は、特開平9-255781号公報に記載したものがあ げられる。

【0032】本発明において光学材料製造方法は、原料 となる(2)式で表される構造を1分子中に1個以上有 する化合物単独もしくはその組成物および触媒と所望に より使用されるエピチオ基と反応可能な官能基を2個以 上有する化合物あるいは、これらの官能基1個以上と他 の単独重合可能な官能基を1個以上有する化合物、単独 重合可能な官能基を1個以上有する化合物、エピチオ基 と反応可能でかつ単独重合も可能な官能基を 1 個有する 化合物、さらには所望に応じて使用される前述の抗酸化 成分、染色性および強度等の性能改良成分、密着性改善 剤、既述の抗酸化成分以外の酸化防止剤、紫外線吸収 剤、ラジカル重合開始剤、各種性能改良剤等の添加剤を 全組成に対して0.001重量%~80重量%、好まし ちろん可能である。また、本発明の光学材料は重合中に 50 くは0.01重量%~50重量%、より好ましくは0.

01重量%~30重量%を混合後、以下の様にして重合 硬化してレンズ等の光学材料とされる。即ち、混合後の 原料をガラスや金属製の型に注入し、加熱によって重合 硬化反応を進めた後、型から外し製造される。

29

【0033】(2)式で表される構造を1分子中に1個 以上有する化合物単独もしくはその組成物の一部または 全量を、注型前に触媒の存在下または非存在下、撹拌下 または非撹拌下で-100~160℃で、0.1~72 時間かけて予備的に重合せしめた後、組成物を調製して 注型を行う事も可能である。この予備的な重合条件は、 好ましくは-10~100℃で1~48時間、より好ま しくは0~60℃で1~48時間で実施する。硬化時間 は0.1~100時間、通常1~48時間であり、硬化 温度は-10~160℃、通常-10~140℃であ る。重合は所定の重合温度で所定時間のホールド、0. 1℃~100℃/hの昇温、0.1℃~100℃/hの 降温およびこれらの組み合わせで行うことができる。ま た、硬化終了後、材料を50から150℃の温度で10 分から5時間程度アニール処理を行う事は、本発明の光 学材料の歪を除くために好ましい処理である。さらに必 20 要に応じて染色、ハードコート、反射防止、防曇性付与 等表面処理を行うことができる。

【0034】本発明の硬化樹脂光学材料の製造方法は、 さらに詳しく述べるならば以下の通りである。前述の様 に、主原料および副原料を混合後、型に注入硬化して製 造されるが、(2)式で表される構造を1分子中に1個 以上有する化合物単独もしくはその組成物および触媒と 所望により使用されるエピチオ基と反応可能な官能基を 2個以上有する化合物あるいは、これらの官能基1個以 上と他の単独重合可能な官能基を1個以上有する化合 物、単独重合可能な官能基を1個以上有する化合物、エ ピチオ基と反応可能でかつ単独重合も可能な官能基を1 個有する化合物、さらには所望に応じて使用される、抗 酸化成分、染色性および強度等の性能改良成分、さらに は密着性改善剤、安定剤、ラジカル重合開始剤等は、全 て同一容器内で同時に撹拌下に混合しても、各原料を段 階的に添加混合しても、数成分を別々に混合後さらに同 一容器内で再混合しても良い。各原料および副原料はい かなる順序で混合してもかまわない。混合にあたり、設 定温度、これに要する時間等は基本的には各成分が十分 に混合される条件であればよいが、過剰の温度、時間は 各原料、添加剤間の好ましくない反応が起こり、さらに は粘度の上昇をきたし注型操作を困難にする等適当では ない。混合温度は-50℃から100℃程度の範囲で行 われるべきであり、好ましい温度範囲は-30℃から5 0℃、さらに好ましいのは、-5℃から30℃である。 混合時間は、1分から5時間、好ましくは5分から2時 間、さらに好ましくは5分から30分、最も好ましいの は5分から15分程度である。各原料、添加剤の混合 前、混合時あるいは混合後に、減圧下に脱ガス操作を行 50 た。得られたレンズは良好な耐熱性および物理特性を示

う事は、後の注型重合硬化中の気泡発生を防止する点か らは好ましい方法である。この時の減圧度は0.1mm Hgから700mmHg程度で行うが、好ましいのは1 OmmHgから300mmHgである。さらには、これ らの混合物あるいは混合前の主、副原料を0.05~3 μm程度の孔径を有するフィルターで不純物等を沪過し 精製することは本発明の光学材料の品質をさらに高める 上からも好ましい。

30

#### [0035]

10 【発明の効果】本発明の(2)式で表されるエピチオ構 造を有するエピスルフィド化合物の適正な反応条件を開 発したことより、反応収率の向上と該化合物より得られ る光学材料の黄色化や白濁化および耐熱性の低下が阻止 された。これにより、従来技術に比べ、高い屈折率とア ッベ数のバランスを有する高屈折率光学材料の品質が飛 躍的に向上した。

#### [0036]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。な お、得られたレンズの評価は以下の方法で行った。

#### 1. 黄色度

色彩計を用いてレンズのδYI値を測定した。δYI値 が低いほど黄色度は良好であり、通常、この値が1.5 以下であれば眼鏡用光学材料として使用可能である。

#### 2. 白濁

暗室内蛍光灯照射下でレンズの濁りの有無を観察した。

無:観察されない

有:白い濁りが観察される

#### 3. 耐熱性

30 動的粘弾性測定装置を用いて、90℃の弾性率を測定し た。通常、この弾性率が250MPa以上あれば眼鏡用 光学材料として使用可能である。

## 【0037】実施例1

撹拌機、温度計、窒素導入管を装着したフラスコにビス (2.5mo1)とチオシアン酸カリウム971.8g (10mol)、さらに溶媒として水1.61およびメ タノール1.61を仕込み、窒素雰囲気下で15℃で1 5時間反応させた。反応中にポリマーの析出はみられな かった。反応後トルエン4.31で反応物を抽出し、1 0%硫酸水溶液520mlで洗浄、水520mlで4回 洗浄後、過剰の溶媒を留去したところビス (β-エピチ オプロピカチオ) エタン459.0g (収率77%)を 得た。次に、得られたビス(βーエピチオプロピルチ オ) エタン100重量部に触媒としてトリエチルアミン 0.9重量部を混合、室温で撹拌し均一液とした。つい でこれを脱泡、ろ過後、2.5mm厚の平板レンズ用モ ールドに注入し、オーブン中で20℃から90℃まで2 〇時間かけて昇温して重合硬化させ、レンズを製造し

し、また、屈折率が1.71、アッベ数36の優れた光 学特性を有するのみならず、さらに表面状態は良好であ り、脈理、面変形もほとんど認められなかった。収率、 レンズの黄色度および白濁の評価結果を表2に示した。 【0038】実施例2~10

撹拌機、温度計、窒素導入管を装着したフラスコに表1 に示す各種エポキシ化合物2.5mo1とチオシアン酸 塩10mol、さらに溶媒3.21を表1に示す反応温 度、反応時間、チオシアン酸塩の種類、水と有機溶媒の 示すエピスルフィド化合物を製造し、これからレンズを 製造した。実施例9および実施例10では反応中にポリ マーの析出が若干みられたが、実施例2~8ではポリマ 一の折出はみられなかった。得られたレンズは良好な耐 熱性および物理特性を示し、また、屈折率が1.70~ 1.71、アッベ数36の優れた光学特性を有するのみ ならず、さらに表面状態は良好であり、脈理、面変形も ほとんど認められなかった。収率、レンズの黄色度およ び白濁の評価結果を表2に示した。

【0039】比較例1、2

ビス (β-エピチオプロピルチオ) エタンを製造する反 応温度および反応時間を表1に記載の通りに変化させる\* \*以外は実施例1を繰り返した。比較例2では反応中にポ リマーの析出がみられた。表2に示すとおり得られたレ

ンズは、反応温度が本発明の範囲外であったために収率 が大きく低下し、レンズの黄色度が著しく高かった。ま た、反応温度が45℃とした場合はレンズが白濁し、耐 熱性が低下した。

32

#### 【0040】比較例3

ビス (β-エピチオプロピルチオ) エタンを製造する溶 媒の比率を水/メタノール=1/15と変化させる以外 比率を変化させる以外は実施例1を繰り返して、表1に 10 は実施例2を繰り返した。反応中にポリマーの析出がみ られた。表1に示すとおり、得られたレンズは黄色度が 高かった。

#### 【0041】比較例4

ビス (β-エピチオプロピルチオ) エタンを製造する溶 媒の比率を水/メタノール=15/1と変化させる以外 は実施例2を繰り返した。表1に示すとおり、反応温度 が高くかつ水が有機溶媒に対し過剰であったために、反 応中にポリマーが激しく析出し、ビス (β-エピチオプ ロピルチオ) エタンが得られなかった。

[0042] 20 【表1】

	温度	壛	网络件 我们 警告"	溶媒 (wt) "	144(1244), 1	どのみ「化合物」
実施例1	15°C	15時間	TCK	水/MA-1/1	BEPOTE	BEPTE
実施例2	2 5°C	1 0時間	TCK	<b>オ</b> √₩A=1/1	BEPOTE	BEPTE
実納3	3 5°C	6時間	TCK	<b>★/MA=1/1</b>	BEPOTE	BEPTE
実施列4	25°C	10時間	TCN	水/MA-4/1	ВЕРОТЕ	BEPTE
実施例5	25℃	1 0時間	TCN	<b>水/M</b> A=1/4	ВЕРОТЕ	BEPTE
美雄列6	25℃	1 0時間	TCK	x/MA=1/1	BEPOS	BEPS
实施例?	25℃	1 0時間	TCK	水/EA=1/1	BEPOTES	BEPTES
実納料8	25℃	1 2時間	TCN	水/EA=1/1	BEPOTES	BEPTES
支触例9	2 5°C	1 0時間	TCK	<b>水/MA</b> =1/15	ВЕРОТЕ	BEPTE
<b>到網</b> 10	25°C	1 0時間	TCK	x/MA-15/1	BEPOTE	BEPTE
上版91	5℃	3 5時間	TCK	水/MA≃1/1	<b>ВЕРОТЕ</b>	BEPTE
J188912	45°C	4時間	TCK	水/MA=1/1	ВЕРОТЕ	BEPTE
H100 3	45°C	1 0時間	TCK	水/MA-1/15	BEPOTE	BEPTE
H1094	45°C	1 0時間	TCK	水/MA=15/1	BEPOTE	BEPTE

チオシアン耐カリウム:TCK、チオシアン耐ナトリウム:TCN.

ル:MA、エタノール:EA、 -エスキシブロビルチオ)エタン:BEPOTE、 -エスキシブロビル スルフィド:BEPOS。 -エスキシブロビルチオエチル スルフィド:BEPOTES. -エピチオブロビルチオ)エタン:BEPTE、 -エピチオブロビル)スルフィド:BEPS、 -エピチオブロビル スルフィド:BEPS、 -エピチオブロビルチオエチル)スルフィド:BEPTES.

[0043]

※ ※【表2】

3	3					34
		黄色度	白濁の有無	耐熱性(IPa)	(200	
	実施例1	0. 8	無	400	77	1
	実施例 2	0. 9	無	380	8 0	
	実施例3	1. 0	無	370	7 9	
	実施例4	0. 9	無	380	7 5	
	実施例5	0.8	##	390	7 7	
	実施列 6	0.8	**	550	7 9	
	実施例7	0. 8	**	330	7 9	
	実施列8	0.8	無	340	7 7	
	実施例 9	1. 0	**	380	4 4	
	実施例10	1. 0	無	390	3 7	
	比较例 1	1. 6	無	3 4 0	2 0	
	<b>出校例</b> 2	1. 5	有	200	2 6	
	出校例3	1. 6	有	180	1 4	
	<b>比較別</b> 4		_		0	

# フロントページの続き

(72)発明者 新美 徳基

東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦

斯化学株式会社東京研究所内

(72)発明者 堀越 祐

東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦

斯化学株式会社東京研究所内

(72) 発明者 紫牟田 正則

大阪市大正区船町1丁目3番27号 三菱瓦

斯化学株式会社浪速工場内

(72)発明者 植村 伸幸

大阪市大正区船町1丁目3番27号 三菱瓦

斯化学株式会社浪速工場内